

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE RECEIVED

pplicant: Hiraku Itadani et al.

Art Unit : 1635

JUN 2 4 2002

Serial No.:

09/891,053

Examiner: Unknown

TECH CENTER 1600/2900

Filed Title

: June 25, 2001

: NOVEL GUANOSINE TRIPHOSPHATE (GTP) BINDING PROTEIN-

COUPLED RECEPTOR PROTEINS

Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT UNDER 35 USC §119

Applicants hereby confirm their claim of priority under 35 USC §119 from the following application: Japanese Patent Application No. 11/145661, filed May 25, 1999.

A certified copy of each application from which priority is claimed is submitted herewith. Please apply any charges or credits to Deposit Account No. 06-1050.

Respectfully submitted,

Fish & Richardson P.C. 225 Franklin Street

Boston, Massachusetts 02110-2804

Telephone: (617) 542-5070 Facsimile: (617) 542-8906

20453546.doc

Janis K. Fraser, Ph.D., J.D.

Reg. No. 34,819

CERTIFICATE OF MAILING BY FIRST CLASS MAIL

I hereby certify under 37 CFR §1.8(a) that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service as first class mail with sufficient postage on the date indicated below and is addressed to the Commissioner for Patents, Washington, D.C. 20231

Date of

Signat

Typed or Printed Name of Person Signing Certificate



日

本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

JUN 2 4 2002

RECEIVED

TECH CENTER 1600/2900

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

1999年 5月25日

出 願 番 号

Application Number:

人

平成11年特許願第145661号

出 願 Applicant(s):

萬有製薬株式会社

2001年 8月17日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】 特許願

【整理番号】 B1-103

【提出日】 平成11年 5月25日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C12N 15/12

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 板谷 啓

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 滝村 哲雄

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 中村 隆男

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 小林 正彦

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 田中 健一

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】 日高 裕介

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社つくば

研究所内

【氏名】

太田 雅貴

【特許出願人】

【識別番号】

000005072

【氏名又は名称】 萬有製薬株式会社

【代表者】

長坂 健二郎

【代理人】

【識別番号】

100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】 清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】 100108774

【弁理士】

【氏名又は名称】 橋本 一憲

【パリ条約による優先権等の主張】

【国名】

世界知的所有権機関

【出願日】

1998年12月25日

【出願番号】

PCT/JP98/05967

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 041092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 新規なグアノシン三リン酸(GTP)結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記(a)または(b)に記載のアミノ酸配列からなるグア ノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質:

- (a)配列番号:20に記載のアミノ酸配列;
- (b)配列番号:20に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列。

【請求項2】 ヒスタミンとの結合活性を有する、請求項1に記載のタンパク質。

【請求項3】 ヒスタミン刺激に応答して細胞内のcAMP濃度またはカルシウム濃度を変化させる活性を有する、請求項1に記載のタンパク質。

【請求項4】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質の部分ペプチド。

【請求項5】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項4に記載の部分ペプチドをコードするDNA。

【請求項6】 配列番号:21に記載の塩基配列のコード領域を含む請求項5に記載のDNA。

【請求項7】 請求項5または6に記載のDNAを含有することを特徴とするベクター。

【請求項8】 請求項7に記載のベクターを保持する形質転換体。

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養する工程を含む、請求項1 から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項4に記載の部分ペ プチドの製造方法。

【請求項10】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合するリガンドまたはそのアナログのスクリーニング方法であって、

(a)請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項4 に記載の部分ペプチドに被検化合物を接触させる工程、

(b) 該タンパク質または部分ペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法。

【請求項11】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドまたは該リガンドのアナログとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、

- (a)被検化合物の存在下で請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項5に記載の部分ペプチドにリガンドまたはそのアナログを接触させ、該タンパク質またはその部分ペプチドとリガンドまたはそのアナログとの結合活性を検出する工程、
- (b)被検化合物非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法。
 - 【請求項12】 リガンドがヒスタミンである、請求項11に記載の方法。
- 【請求項13】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a)被検化合物の存在下で該タンパク質を発現する細胞に該タンパク質のリガンドまたはそのアナログを接触させる工程、
- (b) 該リガンドまたはそのアナログの該タンパク質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検化合物非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法。
 - 【請求項14】 リガンドがヒスタミンである、請求項13に記載の方法。
- 【請求項15】 検出する細胞における変化が、cAMP濃度の変化、カルシウム濃度の変化、Gタンパク質の活性化、ホスホリパーゼCの活性化、およびpHの変化からなる群より選択される、請求項13または14に記載の方法。
- 【請求項16】 請求項1から3のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項4に記載の部分ペプチドを含有することを特徴とする、請求項10から15のいずれかのスクリーニングのためのキット。
 - 【請求項17】 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質

に結合する抗体。

【請求項18】 請求項11から15のいずれかに記載のスクリーニングにより単離される化合物。

【請求項19】 請求項18に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なヒト由来グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質、該タンパク質をコードするDNA、並びにこれらを利用した医薬 品候補化合物のスクリーニング方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

多くのホルモンや神経伝達物質は細胞膜に存在する特異的なレセプタータンパク質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプタータンパク質の多くは共役しているグアノシン三リン酸結合タンパク質(以下、「Gタンパク質」と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なっている。このため、このレセプタータンパク質はGタンパク質共役型レセプタータンパク質と総称されている。あるいは7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、7回膜貫通型レセプタータンパク質とも総称されている。

[0003]

Gタンパク質共役型レセプタータンパク質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら生体の細胞や臓器の機能を調節する分子、例えばホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として非常に重要な役割を担っている。このため、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質は医薬品開発の標的として非常に注目されている。

[0004]

Gタンパク質共役型レセプタータンパク質としては、これまでにムスカリン性アセチルコリン・レセプターM1、M2、M3、M4 (Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6,3923-3929 (1987))、ムスカリン性アセチルコリン・レセプターM5 (Bonner

, T. I. et al., Neuron 1, 403-410 (1988))、アデノシン・レセプターA1 (Li bert, F. et al., Science 244, 569-572 (1989)) 、 α 1Aアドレノレセプター (Bruno, J. F. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 179, 1485-1490 (1991))、β1アドレノセプター (Frielle, T. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 7920-7924 (1987))、アンジオテンシン・レセプターAT ₁ (Takayanagi, R ., et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 183, 910-916 (1992))、エンド セリン・レセプター ET_{A} (Adachi, M. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun . 180, 1265-1272 (1991))、ゴナドトロピン放出因子レセプター(Kaker, S. S . et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 189, 289-295 (1992))、ヒスタミ ン・レセプターH₂ (Ruat, M. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 1658-1672(1992))、神経ペプチドYレセプターY1(Larhammar, D. et al., J. Biol. Chem. 267, 10935-10938(1992)) 、インターロイキン8・レセプターIL8R $_{\rm A}$ (Ho lmes, W. E. et al., Science 2563, 1278-1280 (1991))、ドーパミン・レセプ $\mathcal{G}-D_1$ (Mahan, L. C. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 2196-2200 (1990))、代謝型グルタミン酸レセプターmGluR1 (Masu M. et al., Nature 349, 760-765 (1991))、ソマトスタチン・レセプターSS $_1$ (Yamada Y. et al., Pro c. Natl. Acad. Sci. USA 89, 251-255) などが報告されている(参考文献:Wat son, S. and Arkinstall, S., The G-Protein Linked Receptor FactsBook, Aca demic Press(1994))。また、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を標的 とした医薬品としては、塩酸テラゾシン(血圧降下剤、α1アドレノセプター・ アンタゴニスト)、アテノロール(不整脈用剤、β1アドレノセプター・アンタ ゴニスト)、塩酸ジサイクロミン(鎮痙剤、アセチルコリン・レセプター・アン タゴニスト)、塩酸ラニチジン(消化性潰瘍治療剤、ヒスタミン・レセプターH2 ・アンタゴニスト)、塩酸トラゾドン(抗うつ剤、セロトニン・レセプター5-HT 1B・アンタゴニスト)、塩酸ブプレノルフィン(鎮痛剤、オピオイド・レセプタ $-\kappa$ ・アゴニスト)などが開発されている(参考文献:Stadel. J. M. et al., Trends Pharm. Sci. 18, 430-437 (1997); 医薬品要覧第 5 版、薬業時報社)。

[0005]

ところで、脳の一部である視床下部は、自律神経系の中枢として特定の反応を

引き起こす種々のプログラムを有しており、様々な出力系を介して内部環境の恒常性に寄与している。例えば、甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン、性腺刺激ホルモン放出ホルモン、成長ホルモン放出ホルモンなどのホルモンを放出し、標的細胞に発現している特異的な受容体に対するこれらホルモンの作用を介して、全身の内分泌系を調節している。このような視床下部における出力系には、視床下部における受容体とそれに作用する物質が関与していると考えられている。このため、視床下部の出力系を調節している物質と視床下部におけるその特異的レセプターとの関係を明らかにすることは、内分泌異常などに起因する疾患の治療などための医薬品開発において非常に重要な手段であるといえる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、脳(特に、視床や視床下部など)に発現する新規なヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を提供することを課題とする。さらに、本発明は、該レセプタータンパク質を利用したリガンドおよび医薬品の候補化合物のスクリーニング方法を提供することを課題とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決するために、まず、既知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質において高度に保存されている領域を独自に抽出し、これに対応するプライマーを設計してラット視床及び視床下部由来のmRNAに対し逆転写ーポリメラーゼ連鎖反応 (RT-PCR) を行った。次いで、これにより増幅された多くのクローンの中から無作為にクローンを選択し、その部分的な塩基配列の決定を行った。そして、塩基配列の決定を行ったクローンの中から公知のクローンを消去するために、類似性検索により公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードすると判断されたクローンのcDNAをプローブとして、コロニーハイブリダイゼーションを行ない、いずれのプローブにもハイブリダイズしない陰性クローンを選択した。そして、この陰性クローンの塩基配列に基づきプローブを調製し、ラット視床及び視床下部由来のcDNAライブラリーのスクリーニングを行うことにより、ラットGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードする

全長cDNAを単離した。

[0008]

さらに本発明者等は、特異的プローブを用いたヒト海馬ライブラリーのスクリーニングを行い、該ラットcDNAに対応するヒトcDNAを単離することに成功した。

[0009]

単離したヒトcDNAがコードするGタンパク質共役型レセプタータンパク質のリガンドを同定するために、本発明者等は、該タンパク質を発現する細胞を調製し、該タンパク質を刺激することにより該細胞内のcAMP濃度を変化させる化合物のスクリーニングを行なった。その結果、本発明者等は、ヒスタミンが細胞表面に発現したヒトGタンパク質共役型レセプタータンパク質を刺激して細胞内のcAMP濃度を低下させる活性を有することを見出した。さらに、ヒスタミンが実際に該タンパク質に結合する活性を有することを見出した。

[0010]

本発明者等により見出されたGタンパク質共役型レセプタータンパク質は、そのアゴニストやアンタゴニストのスクリーニングにおいて非常に有用なツールとなり、また、該スクリーニングにより単離されたアゴニストやアンタゴニストは 医薬品としての利用が期待される。

[0011]

従って、本発明は、脳に発現する新規なヒト由来Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質、該タンパク質をコードするDNA、および該タンパク質を利用したリガンドや医薬品候補化合物のスクリーニングに関する。

[0012]

より具体的には、

- (1) 下記(a)または(b)に記載のアミノ酸配列からなるグアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質:
- (a)配列番号:20に記載のアミノ酸配列;
- (b)配列番号:20に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列、
- (2) ヒスタミンとの結合活性を有する、(1)に記載のタンパク質、

- (3) ヒスタミン刺激に応答して細胞内のcAMP濃度またはカルシウム濃度を変化させる活性を有する、(1)に記載のタンパク質、
- (4) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質の部分ペプチド、
- (5) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(4)に記載の部分ペプチドをコードするDNA、
- (6) 配列番号:21に記載の塩基配列のコード領域を含む(5)に記載のDN A、
- (7) (5)または(6)に記載のDNAを含有することを特徴とするベクター
- (8) (7) に記載のベクターを保持する形質転換体、
- (9) (8) に記載の形質転換体を培養する工程を含む、(1) から(3) のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(4) に記載の部分ペプチドの製造方法、
- (10) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合するリガンドまたはそのアナログのスクリーニング方法であって、
- (a) (1) から(3) のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(4) に記載の部分ペプチドに被検化合物を接触させる工程、
- (b) 該タンパク質または部分ペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法、
- (11) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドまたは該リガンドのアナログとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a) 被検化合物の存在下で(1) から(3) のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(5に記載の部分ペプチドにリガンドまたはそのアナログを接触させ、該タンパク質またはその部分ペプチドとリガンドまたはそのアナログとの結合活性を検出する工程、
- (b)被検化合物非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法、

- (12) リガンドがヒスタミンである、(11)に記載の方法、
- (13) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質の活性を 阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a) 被検化合物の存在下で該タンパク質を発現する細胞に該タンパク質のリガンドまたはそのアナログを接触させる工程、
- (b) 該リガンドまたはそのアナログの該タンパク質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検化合物非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法、
- (14) リガンドがヒスタミンである、(13)に記載の方法、
- (15) 検出する細胞における変化が、cAMP濃度の変化、カルシウム濃度の変化、Gタンパク質の活性化、ホスホリパーゼCの活性化、およびpHの変化からなる群より選択される、(13)または(14)に記載の方法、
- (16) (1)から(3)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(4)に記載の部分ペプチドを含有することを特徴とする、(10)から(15)のいずれかのスクリーニングのためのキット、
- (17) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合する抗体、
- (18) (11)から(15)のいずれかに記載のスクリーニングにより単離 される化合物、
- (19) (18)に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物、に関する。

[0013]

なお、本発明において「Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質」とは、G タンパク質の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なっているレセプタータ ンパク質を指す。

[0014]

本発明において「リガンド」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質に結合して、シグナル伝達を誘導する能力を有する天然の化合物を指す。「リ

ガンドのアナログ」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質に結合するリガンドと同様の生理活性を有するか、もしくはリガンドの生理活性を抑制するリガンドの誘導体を指し、天然の化合物および人工的に合成された化合物の双方が含まれる。例えば、ヒスタミンとR(-)- α -メチルヒスタミンは、リガンドとそのアナログの関係にある。

[0015]

本発明において「アゴニスト」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質のリガンドと同様の生理活性を有する化合物を指し、天然の化合物および人工的に合成された化合物の双方が含まれる。

[0016]

本発明において「アンタゴニスト」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質のリガンドの生理活性を抑制する能力を有する化合物を指し、天然の化合物および人工的に合成された化合物の双方が含まれる。

[0017]

本発明における「タンパク質」および「ペプチド」にはその塩も含まれる。

[0018]

【発明の実施の形態】

本発明は、新規なヒトGタンパク質共役型レセプタータンパク質に関する。本発明等により単離されたヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質「BG2」のcDNAの塩基配列を配列番号:21に、「BG2」タンパク質のアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

[0019]

ヒト「BG2」タンパク質は、公知のG蛋白質共役型レセプター蛋白質であるヒト由来 α -2C-1アドレノセプター(Regan, J. W. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S .A.85, 6301-6305(1988))、マウス由来 β -1アドレノセプター(Jasper J. R. et al., Biochem. Biophys. Acta 1178, 307-309(1993))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3(Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6, 3923-392 9(1987))とそれぞれ32 %、28 %、27%のホモロジーを有する。この事実は、「BG 2」タンパク質が、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質ファミリーに属する

ことを示している。そして、「BG2」タンパク質がGタンパク質共役型レセプタータンパク質であることは、そのリガンドの作用によりG蛋白質の活性化を通じてシグナル伝達を行っていることを示している。実際に、ヒト「BG2」タンパク質はヒスタミンに結合する活性を有し、また、ヒスタミンの刺激に応答して細胞内のCAMP濃度を低下させる活性を有していた。本発明のヒト「BG2」タンパク質は、脳(海馬など)に発現していた。脳において海馬は記憶や学習に重要な役割を担い、小脳は体性運動の制御を行い、視床下部は自律神経系の中枢である。「BG2」蛋白質はこれら機能の調節に関与していると考えられる。従って、本発明のヒト「BG2」タンパク質やその遺伝子、該タンパク質の機能を調節し得るアゴニストやアンタゴニストは、記憶・学習障害の改善や、血圧、消化、体温、摂食等の自律神経系の調節への応用が考えられる。

[0020]

ヒト「BG2」タンパク質は、天然のタンパク質の他、遺伝子組み換え技術を利 用した組換えタンパク質として調製することができる。天然のタンパク質は、例 えば、ヒト「BG2」タンパク質が発現していると考えられる脳組織の抽出液に対 し、後述する「BG2」抗体を用いたアフィニティークロマトグラフィーを行う方 法により調製することが可能である。一方、組換えタンパク質は、後述するよう にヒト「BG2」タンパク質をコードするDNAで形質転換した細胞を培養することに より調製することが可能である。また、当業者であれば、公知の方法を用いて天 然型のヒト「BG2」タンパク質(配列番号:20)中のアミノ酸の置換などの修 飾を行い、天然型のタンパク質と同等の機能または活性(グアノシン三リン酸結 合タンパク質の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なう機能、ヒスタミン との結合活性、ヒスタミン刺激に応答して細胞内のcAMP濃度もしくはカルシウム 濃度を変化させる活性)を有する改変タンパク質を調製することが可能である。 また、タンパク質のアミノ酸の変異は天然においても生じうる。このようにアミ ノ酸の置換、欠失、付加などにより天然型のタンパク質に対してアミノ酸配列が 変異した変異体であって、天然型のタンパク質と同等の機能を有するタンパク質 も本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に含まれる。当業者に公知 のアミノ酸を改変する方法としては、例えば、Kunkel法(Kunkel, T. A. et al.

, Methods Enzymol. 154, 367-382 (1987))、ダブルプライマー法 (Zoller, M. J. and Smith, M., Methods Enzymol. 154, 329-350 (1987))、カセット変異法 (Wells, et al., Gene 34, 315-23 (1985))、メガプライマー法 (Sarkar, G. and Sommer, S. S., Biotechniques 8, 404-407 (1990)) が挙げられる。機能的に同等なタンパク質におけるアミノ酸の変異数は、通常、全アミノ酸の10%以内、好ましくは10アミノ酸以内、さらに好ましくは3アミノ酸以内(例えば、1アミノ酸)である。

[0021]

また、本発明は、上記本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の部分ペプチドを包含する。本発明の部分ペプチドとしては、例えば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のN末端領域の部分ペプチドが挙げられ、該ペプチドは抗体の調製に利用することができる。また、ヒスタミンとの結合活性を有するペプチドや細胞表面に発現させた場合にヒスタミン刺激に応答して細胞内cAMP濃度もしくはカルシウム濃度を変化させる活性を有するペプチドが挙げられ、これらペプチドは後述する医薬品候補化合物のスクリーニングに利用することができる。また、ヒスタミンとの結合活性を有するが細胞内へのシグナル伝達を行なう活性を有しない部分ペプチドは、本発明の「BG2」タンパク質の競合阻害剤になり得る。このような本発明の部分ポリペプチドは、少なくとも15アミノ酸、好ましくは20アミノ酸以上の鎖長を有すると考えられる。

[0022]

また、本発明は、上記本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAに関する。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質やその部分ペプチドをコードするDNAとしては、これらタンパク質や部分ペプチドをコードしうるものであれば特に制限はなく、cDNA、ゲノムDNA、および合成DNAが含まれる。本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするcDNAは、例えば、配列番号:21に記載のcDNAあるいはその断片、それらに相補的なRNA、または該cDNAの配列の一部を含む合成オリゴヌクレオチドを³²Pなどで標識し、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質が発現している組織(例えば、脳組織)由来のcDNAライブラリ

ーにハイブリダイズさせることによりスクリーニングすることができる。あるいは、これらcDNAの塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、適当な組織(例えば、脳組織)由来のcDNAを鋳型にポリメラーゼ連鎖反応により増幅し、クローニングすることもできる。ゲノムDNAは、例えば、配列番号:21に記載のcDNAあるいはその断片、それらに相補的なRNA、または該cDNAの配列の一部を含む合成オリゴヌクレオチドを³²Pなどで標識し、ゲノムDNAライブラリーにハイブリダイズさせることによりスクリーニングすることができる。あるいは、これらcDNAの塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、ゲノムDNAを鋳型にポリメラーゼ連鎖反応により増幅し、クローニングすることもできる。一方、合成DNAは、例えば、配列番号:21に記載のcDNAの部分配列を持つオリゴヌクレオチドを化学合成し、アニーリングさせて二本鎖にし、DNAリガーゼで結合させることにより調製することができる(Khorana、H. G. et al., J. Biol. Chem. 251、565-570(1976); Goeddel D. V. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76、106-10(1979))。

[0023]

これらDNAは、組換えタンパク質の生産に有用である。即ち、上記本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNA(例えば、配列番号:21に記載のDNA)を適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な細胞に導入して得た形質転換体を培養し、発現させたタンパク質を精製することにより本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を組換えタンパク質として調製することが可能である。本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質はレセプタータンパク質であるため、細胞膜に発現させて調製することが可能である。

[0024]

具体的には、宿主が大腸菌エシェリシア・コリ (Escherichia coli) の場合、プラスミドベクターpET-3 (Rosenberg, A. H. et al., Gene 56, 125-35 (1987))、pGEX-1 (Smith, D. B. and Johnson, K. S., Gene 67, 31-40 (1988)) などが用いられる。大腸菌の形質転換は、Hanahan法 (Hanahan, D., J. Mol. Biol. 166, 557-580 (1983))、電気穿孔法 (Dower, W. J. et al., Nucl. Acids Res.

16,6127-6145 (1988)) などで行う。宿主が分裂酵母シゾサッカロマイセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) の場合には、プラスミドベクターpESP-1 (Lu, Q. et al., Gene 200, 135-144 (1997)) などが用いられる。酵母の形質転換は、例えば、スフェロプラスト法 (Beach, D. and Nurse, P., Nature 290, 140 (1981)) 、酢酸リチウム法 (Okazaki, K. et al., Nucleic Acids Res. 18, 6485-6489 (1990)) などにより行なわれる。

[0025]

一方、宿主がほ乳動物細胞、例えば、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞CHO、ヒトHeLa細胞などの場合、pMSG(クロンテク社)などのベクターが用いられる。ほ乳動物細胞への組換えDNAの導入は、リン酸カルシウム法(Graham, F. L. and van derEb, A. J., Virology 52, 456-467 (1973))、DEAE-デキストラン法(Sussman, D. J. and Milman, G., Mol. Cell. Biol. 4, 1641-1643 (1984))、リポフェクション法(Felgner, P. L. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 7413-7417 (1987))、電気穿孔法(Neumann, E. et al., EMBO J. 1, 841-845 (1982))などで行われる。宿主が昆虫細胞の場合には、バキュロウイルスベクターpBacPAK8/9(クロンテク社)などが用いられる。昆虫細胞の形質転換は、例えば、バイオ/テクノロジー(Bio/Technology)、6, 47-55(1980))などに記載の方法に従って行なうことができる。

[0026]

宿主細胞において発現させた組換えタンパク質は、公知の方法により精製することができる。また、例えば、N末端にヒスチジン残基のタグ、グルタチオンSトランスフェラーゼ(GST)などを結合した融合タンパク質の形で合成し、金属キレート樹脂、GST親和性レジンに結合させることにより精製することができる(Smith, M. C. et al., J. Biol. Chem. 263, 7211-7215(1988))。例えば、ベクターとしてpESP-1を用いた場合、目的のタンパク質は、グルタチオンSトランスフェラーゼ(GST)との融合タンパク質として合成されるため、GST親和性レジンに結合させることより組換えタンパク質を精製できる。融合タンパク質から目的タンパク質を分離するには、例えば、トロンビン、血液凝固因子Xaなどで切断する。

[0027]

本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAは、その変異に起因する疾患の遺伝子治療に応用することも可能である。遺伝子治療に用いる場合には、ヒト細胞への遺伝子導入には、レトロウイルスベクター(Danos, O. and Mulligan, R. C., Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 85, 6460-6464 (1988); Dranoff, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 90, 3539-3543 (1993))、アデノウイルスベクター(Wickham, T. J. et al., Cell 73, 309-319 (1993))などを用いる方法が用いられている。患者への投与法としては、骨髄移植、皮下注射、静脈注射などが用いられる(Asano, S., 蛋白質核酸酵素, 40, 2491-2495 (1995))。

[0028]

また、本発明は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質 に結合する抗体に関する。本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータン パク質に結合する抗体は、当業者に公知の方法(例えば、「新生化学実験講座 1 ,タンパク質 I ,389-406,東京化学同人」参照)により調製することが可能である 。ポリクローナル抗体の調製は、例えば、以下の如く行う。ウサギ、モルモット - マウス、ニワトリなどの免疫動物に適量の上記タンパク質またはペプチドを投 与する。投与は、抗体産生を促進するアジュバント(FIAやFCA)と共に行っても よい。投与は、通常、数週間ごとに行う。免疫を複数回行うことにより、抗体価 を上昇させることができる。最終免疫後、免疫動物から採血を行うことにより抗 血清が得られる。この抗血清に対し、例えば、硫酸アンモニウム沈殿や陰イオン クロマトグラフィーによる分画、プロテインAや固定化抗原を用いたアフィニテ ィー精製を行うことにより、ポリクローナル抗体を調製することができる。一方 、モノクローナル抗体の調製は、例えば、以下の如く行う。本発明のGタンパク 質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドを、上記と同様に免疫 動物に免疫し、最終免疫後、この免疫動物から脾臓またはリンパ節を採取する。 この脾臓またはリンパ節に含まれる抗体産生細胞とミエローマ細胞とをポリエチ レングリコールなどを用いて融合し、ハイブリドーマを調製する。目的のハイブ リドーマをスクリーニングし、これを培養し、その培養上清からモノクローナル

抗体を調製することができる。モノクローナル抗体の精製は、例えば、硫酸アンモニウム沈殿や陰イオンクロマトグラフィーによる分画、プロテインAや固定化抗原を用いたアフィニティー精製により行うことができる。これにより調製された抗体は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質のアフィニティー精製のために用いられる他、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現異常に起因する疾患の検査や抗体治療、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量の検出などに利用することが可能である。

[0029]

抗体治療に用いる場合、ヒト型抗体もしくはヒト抗体であることが好ましい。ヒト型抗体は、例えば、マウスーヒトキメラ抗体であれば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対する抗体を産生するマウス細胞から抗体遺伝子を単離し、そのH鎖定常部をヒトIgE H鎖定常部遺伝子に組換え、マウス骨髄腫細胞J558Lに導入することにより調製できる(Neuberger, M. S. et al., Nature 314, 268-270 (1985))。また、ヒト抗体は、免疫系をヒトと入れ換えたマウスに本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を免疫することにより調製することが可能である。

[0030]

また、本発明は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンドまたはそのアナログのスクリーニング方法に関する。このスクリーニング方法においては、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドに被検化合物を接触させ、これらタンパク質もしくはペプチドに結合する化合物を選択する工程を含む。被検化合物としては、例えば、アセチルコリン、アデノシン、アドレナリン、ノルアドレナリン、アンジオテンシン、ボムベシン、ブラジキニン、C5aアナフィラトキシン、カルシトニン、カナビノイド、ケモカイン、コレシストキニン、ドーパミン、エンドセリン、フォルミルメチオニルペプチド、GABA、ガラニン、グルカゴン、グルタミン酸、グリコペプチドホルモン、ヒスタミン、5ーヒドロキシトリプトファン、ロイコトリエン、メラノコルチン、神経ペプチドY、ニューロテンシン、オドラント、オ

ピオイドペプチド、オプシン、パラサイロイドホルモン、血小板活性化因子、プ ロスタノイド、ソマトスタチン、タキキニン、トロンビン、サイロトロピン放出 ホルモン、バソプレシン、オキシトシン(Watson, S. and Arkinstall, S., The G-Protein Linked Receptor FactsBook, Academic Press (1994)) などの公知 の化合物またはそのアナログ、その他の精製タンパク質、遺伝子(ライブラリー も含む)の発現産物、リガンドが存在していることが予想される組織もしくは細 胞(例えば、脳、視床、視床下部)の抽出液、細胞培養上清などが用いられる。 スクリーニングに用いる本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質は、 例えば、所望の細胞(該タンパク質を発現するように処理した形質転換体を含む)内または細胞表面に発現した形態、該細胞の細胞膜画分としての形態、アフィ ニティーカラムに結合した形態であってもよい。スクリーニングに用いる被検化 合物は、必要に応じて適宜標識して用いられる。標識としては、例えば、放射標 識、蛍光標識などが挙げられるが、これらに制限されない。本発明のヒト由来G タンパク質共役型レセプタータンパク質と被検化合物との結合は、本発明のヒト 由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質に結合した化合物に付された標識 による検出(例えば、結合量を放射活性や蛍光強度により検出する)のほか、被 検化合物の細胞表面上の本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパ ク質への結合による細胞内へのシグナル伝達(例えば、Gタンパク質の活性化、C ${\sf a}^{\, 2 \, \, +}$ または ${\sf cAMP}$ の濃度変化、ホスホリパーゼ ${\sf C}$ の活性化、 ${\sf pH}$ の変化)を指標に検 出することもできる。具体的な方法については、例えば、文献(Cell Calcium 1 4,663-671(1993), Analytical Biochemistry 226,349-354(1995), J.Biol.Chem. 268,5957-5964(1993)、Cell 92,573-585(1998)、Nature 393,272-273(1998))や 公報(特開平9-268号公報)の記載に準じて行うことができる。その他、TWOハイ ブリッドシステム (Zervos et al.,Cell 72,223-232(1994)、Fritz et al.,Natu re 376,530-533(1995)) を利用したレポーター遺伝子の活性の検出によっても結 合を検出することができる。

[0031]

また、本発明は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質 とそのリガンドまたはリガンドのアナログとの結合を阻害する活性を有する化合

物のスクリーニング方法に関する。このスクリーニング方法は、(a)被検化合 物の存在下で本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその部分 ペプチドにリガンドまたはそのアナログを接触させ、該タンパク質またはその部 分ペプチドとリガンドまたはそのアナログとの結合活性を検出する工程、および (b) 工程(a) で検出された結合活性を、被検化合物非存在下での結合活性と 比較し、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペ プチドとリガンドまたはそのアナログとの結合活性を低下させる化合物を選択す る工程を含む。被検化合物としては、タンパク質、ペプチド、非ペプチド性化合 物、人工的に合成された化合物、組織や細胞の抽出液、血清などが挙げられるが 、これらに制限されない。スクリーニングに用いる本発明のGタンパク質共役型 レセプタータンパク質は、例えば、所望の細胞(該タンパク質を発現するように 処理した形質転換体を含む)内または細胞表面に発現した形態、該細胞の細胞膜 画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した形態であってもよい。スク リーニングに利用するリガンドは必要に応じて適宜標識して用いられる。標識と しては、例えば、放射標識、蛍光標識などが挙げられるが、これらに制限されな い。また、リガンドとしては、例えば、ヒスタミンを好適に用いることができる 。また、ヒスタミンのアナログ、例えば、R(-)-α-メチルヒスタミンを用いるこ とも可能である。

[0032]

本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその部分ペプチドとリガンドまたはそのアナログとの結合活性は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質やその部分ペプチドに結合したリガンドまたはそのアナログに付された標識による検出(例えば、結合量を放射活性や蛍光強度により検出する)のほか、被検化合物の細胞表面上の本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質への結合による細胞の変化(例えば、Gタンパク質の活性化、Ca²⁺またはCAMPの濃度変化、ホスホリパーゼCの活性化、pHの変化)を指標に検出することもできる。具体的な方法については、例えば、実施例に記載のZlokarmikらの方法(Science 1998, vol.279, p.84)を利用することが可能である。また、文献(Cell Calcium 14,663-671(1993)、Analytical Biochemistry 226,349

-354(1995)、J.Biol.Chem.268,5957-5964(1993)、Cell 92,573-585(1998)、Nature 393,272-273(1998))や公報 (特開平9-268号公報)の記載に準じて行うことができる。検出の結果、被検化合物の存在下における結合活性が、被検化合物の非存在下における結合活性(対照)より低い値を示した場合には、該被検化合物は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその部分ペプチドとリガンドまたはそのアナログとの結合を阻害する活性を有すると判定される。このような化合物は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に結合して細胞内へのシグナル伝達を誘導する活性を有する化合物(アゴニスト)および該活性を有しない化合物(アンタゴニスト)などが含まれる。アゴニストは、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンドと同様の生理活性を有しており、一方、アンタゴニストは、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンドが有する生理活性を抑制する。このため、これらアゴニストやアンタゴニストは、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を介したシグナル伝達系の異常などに起因する疾患の治療などのための医薬組成物として有用である。

[0033]

また、本発明は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法に関する。このスクリーニング方法は、(a)被検化合物の存在下で本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を発現する細胞に該タンパク質のリガンドまたはそのアナログを接触させる工程、(b)該リガンドまたはそのアナログの該タンパク質への結合による細胞における変化を検出する工程、および(c)被検化合物非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法である。被検化合物としては、タンパク質、ペプチド、非ペプチド性化合物、人工的に合成された化合物、組織や細胞の抽出液、血清などが挙げられるが、これらに制限されない。上記の結合活性の阻害を指標としたスクリーニングにより単離された化合物を被検化合物として用いることも考えられる。本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を発現する細胞は、例えば、実施例5に記載され

たように、該タンパク質をコードするDNAを適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な動物細胞に導入することにより調製することができる。該発現ベクターには、形質転換体を選別するためのマーカー遺伝子が挿入されていてもよい。本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を刺激するためのリガンドとしては、例えば、ヒスタミンを好適に用いることができる。また、ヒスタミンのアナログ、例えば、R(-)-α-メチルヒスタミンを用いることも可能である。

[0034]

リガンドやそのアナログが本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質へ結合することによる細胞における変化は、例えば、Gタンパク質の活性化、Ca²⁺またはCAMPの濃度変化、ホスホリパーゼCの活性化、pHの変化を指標に検出することもできる。具体的な方法については、例えば、実施例6に記載のZlokarmikらの方法(Science 1998, vol.279, p.84)を利用することが可能である。また、文献(Cell Calcium 14,663-671(1993)、Analytical Biochemistry 226,349-354(1995)、J.Biol.Chem.268,5957-5964(1993)、Cell 92,573-585(1998)、Nature 393,272-273(1998))や公報(特開平9-268号公報)の記載に準じて行うことができる。

[0035]

この検出の結果、被検化合物非存在下においてリガンドやそのアナログを作用させた場合の細胞における変化と比較して、細胞における変化が抑制されれば、用いた被検化合物は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の活性を阻害する化合物であると判定される。逆に、被検化合物が該細胞における変化を増強させれば、該化合物は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の活性を促進する化合物であると判定される。

[0036]

本発明のスクリーニング方法により単離される化合物(本発明のタンパク質の アゴニストやアンタゴニスト)は、例えば、注意欠如行動多加疾患、アルツハイ マー病、記憶障害、認識障害、精神分裂病、睡眠障害、不眠症、睡眠性無呼吸症 候群、睡眠発作、関節リュウマチ、変形性関節症、胃潰瘍、炎症性腸疾患、虚血 性心疾患、不整脈、高及び低血圧症、てんかん、肥満、拒食症、鬱病、不安、偏頭痛、喘息、ハンチントン舞踏病、疼痛、ニコチン禁断症状(Trends in Pharma cological Science, vol 19、1998, 177-183、Stark, H. et al., Drugs of the Future 21, 507-520(1996)、Onodera, K. and Watanabe, T., Jpn. J. Psychoph armacol. 15, 87-102(1995))への応用が考えられる。これら化合物を薬剤として用いる場合には、単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化した医薬組成物として投与を行うことも可能である。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤、界面活性剤、安定剤、結合剤、滑沢剤、甘味料、香料、および着色剤などと適宜組み合わせて製剤化して投与することが考えられる。患者への投与は、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射などのほか、鼻腔内的、経気管支的、筋内的、または経口的に当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。

[0037]

また、本発明は、本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドを含有することを特徴とする、上記本発明のスクリーニングのためのキットに関する。本発明のキットにおける本発明のヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドは、例えば、所望の細胞(該タンパク質を発現するように処理した形質転換体を含む)内または細胞表面に発現した形態、該細胞の細胞膜画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した形態であってもよい。本発明のキットの他の要素としては、上記レセプタータンパク質標品以外に、例えば、リガンド標品(標識されたもの、および標識されていないもの)、リガンドとレセプタータンパク質の反応のための緩衝液、洗浄液などが含まれていてもよい。リガンドに付される標識としては、例えば、放射標識、蛍光標識などが挙げられる。本発明のキットの利用は、公報(特開平9-268号公報)の記載に準じて行うことができる。また、例えば、実施例6に記載のcAMP濃度の変化の検出系や実施例7に記載の結合活性の検出系を利用したスクリーニングにおいて本発明のキットを利用することができる。

[0038]

【実施例】

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。

[0039]

[実施例1] ラットGタンパク質共役型受容体遺伝子の単離

Gタンパク質共役型受容体は、細胞膜を7回貫通するという構造上の特徴を有し、膜貫通領域およびその近傍のアミノ酸配列はしばしばよく保存されている。本発明者らは、まず、既知のGタンパク質共役型受容体であるマウス神経ペプチドY受容体Y1(GenBank Acession Number Z18280),ラットY1(同Z11504)、ヒトY1(同M84755)、マウス神経ペプチドY受容体Y4(同U40189)、ラットY4(同Z68180)、ヒトY4(同Z66526)、マウス神経ペプチドY受容体Y4(同U58367)において高度に保存されている第2膜貫通領域および第7膜貫通領域のDNA配列の比較から、それぞれ配列番号:3で表される新規センスプライマー、配列番号:4で表される新規アンチセンスプライマーを合成した。

[0040]

次いで、ラット(Rattus norvegicus)視床および視床下部由来ポリ(A) $^+$ RNAから、RNA-PCRキット(宝酒造社)を用いて一本鎖cDNAを合成し、これら2本のプライマーを用いて、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)をおこなった。具体的には、ラット視床および視床下部から、ファストトラック2.0キット(インビトロジェン社)を用いてポリ(A) $^+$ RNAを精製した。RNA-PCRキット(宝酒造社)のプロトコルにしたがって、精製したポリ(A) $^+$ RNA 75ngから相補鎖DNAを合成した。cDNA全量を用いて、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)による増幅をおこなった。反応液の組成は、各0.15mM dNTPs、1.5mM MgCl $_2$ 、0.025U/ μ l rTaqポリメラーゼ(宝酒造社)、各0.5 μ M ディジェネレートプライマーFg(配列番号:3)およびRb(配列番号:4)、10×酵素付属PCRバッファーで、総反応液量130 μ lとした後、20 μ lずつ6本に分注した。ペルティエサーマルサイクラーPTC200(MJリサーチ社)で、94 μ C2分、「94 μ C30秒、48 μ C1分、72 μ C1分30秒」を35サイクル、72 μ C8分の条件でPCRをおこなった。PCR反応後、6本の反応液を1本に集め、ウィザードPC

R精製キット(プロメガ社)を用いて増幅産物を精製し、30μlのTEで溶出した。このうち2μlを、TOPO TAクローニングキット(インビトロジェン社)のpCR2.1ベクターにクローニングした。宿主にはXL1-Blueを用い、E.coliパルサー(バイオラッド社)で形質転換した。得られた形質転換体のうち、白色または薄青色のコロニーを、遺伝子ライブラリー作製装置バイオピック(バイオロボティックス社)を用いて、5,760個を無作為に選択し、384ウェルプレート15枚に分注した、100μg/mlアンピシリン入りLB培地に植菌した。クローンを37℃で一晩培養し、遺伝子ライブラリー複製装置バイオグリッド(バイオロボティックス社)を用いて、グリセロールストック用に100μg/mlアンピシリン、25%グリセロール入りLB寒天培地に載せたフィルター上、およびコロニーハイブリダイゼーション用に100μg/mlアンピシリン入りLB寒天培地に載せたフィルター上に、それぞれ1枚ずつレプリカを作成した。

[0041]

得られたPCRクローンの中には、NPY受容体cDNAが多数重複して存在すると予想 されたため、得られた5、760クローンから80クローンを無作為に選び、部分塩基 配列を決定した。塩基配列決定のための鋳型にはプラスミド自動単離装置PI100 Σ(倉敷紡績社)で精製したプラスミドDNAを、酵素反応にはダイプライマーサ イクルシーケンシングキットFS(パーキンエルマー社)を、反応産物の電気泳動 にはDNAシーケンサー377(パーキンエルマー社)を用いた。ウィスコンシン・パ ッケージ(ジェネティック・コンピュータ・グループ社)のblastプログラムで 、得られた配列を類似性検索にかけた結果、80個のうち29個はコイルドコイル様 タンパク質1 (GenBank Accession Number U79024) の、17個は神経ペプチドY受 容体Y1 同Z11504)のcDNAであった。そこで、これら2種類のcDNA断片をプローブ に用いて、それぞれディジェネレートPCR増幅断片ライブラリーフィルターにハ イブリダイズした。プローブは、それぞれのクローンの挿入断片をPCRで増幅し 、ウィザードPCR精製キット(プロメガ社)で精製し、プライム-イットIIラン ダムプライマーラベリングキット(ストラタジーン社)を用いて、「 α – $^{3/2}$ P1 dCTPで標識したものを用いた。コロニーハイブリダイゼーションは常法にしたが って行った (Sambrook et al., Molecular Cloning: A laboratory mannual 2nd edn.,(1989))。コイルドコイル様タンパク質1に対しても神経ペプチドY受容体Y1に対しても陰性のクローンについて部分塩基配列を決定した。塩基配列決定のための鋳型には、各クローンの培養液からPCRで挿入断片を増幅し、PCR産物精製用キット(アマシャム社)で精製したDNAを用いた。酵素反応にはダイプライマーサイクルシーケンシングキットFSを、反応産物の電気泳動にはDNAシーケンサー377を用いた。ウィスコンシン・パッケージのblastプログラムで、得られた配列を類似性検索にかけた結果、ムスカリン性アセチルコリン・レセプターM5(GenBank Accession Number M22926)と有意の類似性を示すクローンが見出された。このクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

[0042]

(イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566)

- (口) 寄託日(原寄託日): 平成9年12月25日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6575号 (FERM BP-6575)

[0043]

次いで、この遺伝子の全長cDNAを単離するために、まず、ラット視床および視床下部由来のcDNAライブラリーを構築した。cDNAの合成は、cDNA合成キット(ストラタジーン社)のプロトコルに従い、ベクターにはpEF1x、宿主にはXL1-blue MRF'(ストラタジーン社)を使用した。

なお、pEF1xは、pcDNA3(インビトロジェン社)を以下のように改良したものである。

[0044]

(1)ヒトEF1 α プロモーター (GenBank Accession number J04617) の調製 ヒトゲノミックDNAから、プライマー (配列番号:6/CGAGGATCCGTGAGGCTCCGGT GCCCGTC、配列番号:7/CGGGTAAGCTTCACGACACCTGAAATGGAAGA) を用いてPCRを行い、BamHI (宝酒造社) およびHindIII (宝酒造社) で消化し、プラスミドベクターPUC19 (宝酒造社) にクローニングした。得られたプラスミドDNAをXhoIで消化、クレノウ酵素 (宝酒造社) で末端を平滑化した後、DNAライゲーションキット

(宝酒造社)でセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラス ミドDNAをBamHIおよびHindIIIで消化し、インサート部分を回収した。

[0045]

(2)pcDNA3の改変

プラスミドpcDNA3DNAをMluI(宝酒造社)で消化、クレノウ酵素(宝酒造社)で末端を平滑化した後、DNAライゲーションキットでセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラスミドDNAをAflIII(ニューイングランドバイオラボ社)およびSmaI(宝酒造社)で消化、クレノウ酵素(宝酒造社)で末端を平滑化した後、DNAライゲーションキットでセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラスミドDNAをBglII(宝酒造社)およびHindIIIで消化し、CMVプロモーター部分を除いた断片を回収し、DNAライゲーションキットを用いて(1)で回収したインサート断片と連結し、クローニングした。これによりpEF1xを構築した。

[0046]

次いで、cDNA断片の塩基配列からオリゴヌクレオチドプローブ(配列番号:8 /CCTTCTGCATCCCATTGTACGTACC)を合成し、ジーントラッパーcDNAポジティブセ レクションシステム(ギブコBRL社)のプロトコルにしたがって、上記のように 調製されたラット視床及び視床下部由来のcDNAライブラリーから、複数個のクロ ーンを得た。次に、先に単離したクローン(FERM P-16572)に挿入されたcDNA断 片をプローブにしてコロニーハイブリダイゼーションを行い、陽性のクローンを 得た。このクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

[0047]

(イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566)

- (口) 寄託日(原寄託日):平成9年12月25日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6574号 (FERM BP-6574)

[0048]

このクローンの挿入断片長は2.7kbpであった。キアプレップミディキット(キ

アゲン社)でプラスミドDNAを調製し、ショットガン法(Sambrook et al., Mole cular Cloning: A laboratory mannual 2nd edn., (1989)) で全塩基配列を決定 した。cDNAの断片化には、密閉式超音波生物材料処理装置バイオラプター(東湘 電機社)を用い、断片化したDNAを2%アガロース低融解ゲル電気泳動で分画し、 0.6kbp付近の断片を、gene clean spin kit(bio101社) で精製、T4 DNAポリメ ラーゼ(宝酒造社)で末端を平滑化して、HincII/BAP処理pUC118ベクターにク ローニングした。宿主にはXL1-Blueを用い、E.coliパルサー(バイオラッド社)で形質転換した。得られたショットガンクローンを、ダイプライマーサイクル シーケンシングキットFS(パーキンエルマー社)あるいはダイターミネーターサ イクルシーケンシングキットFS(パーキンエルマー社)でシーケンシングした。 得られた配列を、DNAシーケンシングソフト・シーケンチャー(日立ソフト社) で結合・編集し、全塩基配列をした。全塩基配列は、2700bpで、413アミノ酸か らなるタンパク質をコードしていることが明らかになった(配列番号:5)。オ ープン・リーディング・フレームの5'側に停止コドンが存在するため、このcDNA は、コード領域全長を含むと考えられる(配列番号:2)。この配列をアミノ酸配列 に翻訳したところ、第1、第2、第3、第4、第5、第6および第7膜貫通領域が疎水 性プロット上で確認された(図1)。

[0049]

また、オープン・リーディング・フレームのサイズも、公知のGタンパク質共 役型レセプタータンパク質と比較して同程度の約1.2kbであった。Gタンパク質共 役型レセプタータンパク質はそのアミノ酸配列にある程度の共通性を示し、一つ のタンパク質ファミリーを形成している。そこで、単離したcDNAによってコード されるアミノ酸配列を用いてホモロジー検索を行なったところ、公知のGタンパ ク質共役型レセプタータンパク質であるウシ由来ムスカリン性アセチルコリンレ セプターM3タンパク質(Lee, P. H. et al., Biochim. Biophys. Acta 1223, 15 1-154(1994))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM5タンパク質 (Bonner, T. I. et al., Neuron 1, 403-410 (1988))、マウス由来α2Aアドレ ノセプター(Link, R. et al., Mol. Pharmacol. 42, 16-27 (1992))とそれぞ れ26 %、25 %、29 %のホモロジーを有する全く新規なレセプタータンパク質であ

2 5

ることが判明した。

[0050]

[実施例2] ヒトGタンパク質共役型受容体遺伝子の単離

得られたラットの配列をEST検索にかけたところ、ヒトホモログの断片が見出 された (ジーンバンクNID: 946030およびNID: 901756)。 ヒト胎児脳cDNAを特異 的プライマーIF01(配列番号:9/CTTCCGCCGGGCCTTCACCAA)およびIR02(配列番 号:10/ACAGACACGGCGGGCTCAC) (プローブ1) を用いてPCRにより増幅した。プ ラークハイブリダイゼーションの標準的な方法により、プローブ1を用いて1.2x1 0⁶のサイズを有するhuman λ EMBL3 SP6/T7 genomic library (クロンテック社)をスクリーニングした。これにより2つの陽性クローンを単離した。得られた ファージクローンをSacIで消化し、一つのクローンの3つのバンドをサブクロー ニングした。これをそれぞれI1(配列番号:11)、I3(配列番号:12)、および I5(配列番号:13)と命名した。これらの断片の配列を決定し、仮想的な配列を ラットのホモログとの比較により検討した。11および13は、それぞれ特異的プラ イマーYSO3(配列番号:14/TGAACGCTTCGGGGGCGCTG)およびYSO5(配列番号:15 /GAGATGGCGAGGTTGAGCAGG)、YS12(配列番号:16/GGCTCCAAGCCATCGGCGTC)お よびYS14(配列番号:17/CTCACTTCCAGCAGTGCTCC)を用いてPCR増幅し、そのPCR 産物をそれぞれプローブ2およびプローブ3と命名した。ヒト視床下部cDNA(1.3x 10^6 ファージ)を150mmプレート当たり5.6x 10^4 の濃度でプレートに播いた。得 られたサブプールをプライマーYSO3およびYSO5を用いたPCRによりチェックした 。プローブ2を用いて、ゲノムライブラリーのスクリーニングと同様の方法で、 一つの陽性サブプールをスクリーニングした。これによりTM5から5'UTRを含む 一つのcDNAクローンを得て、cDNAクローン1と命名した。

[0051]

プライマーYS07 (配列番号: 18/GCCTCCGCACCCAGAACAAC) およびYS10 (配列番号: 19/TGCGCCTCTGGATGTTCAG) を用いたPCRにより、cDNAクローン1からプローブ4を増幅した。プローブ3およびプローブ4を用いて、ゲノムライブラリーのスクリーニングと同様の方法で、ヒト海馬ライブラリー(3x10 6 pfu)のスクリーニングを行った。いくつかのクローンを得て、その中で最も長いものをcDNAク

ローン2と命名して、その配列の決定を行った。このクローンはTM2から3'UTRの領域を有していた。cDNAクローン1をSacIIで消化し、ベクターと5'端領域を含む3.3kbバンドをシュリンプアルカリフォスファターゼで処理した。cDNAクローン2もまたSacIIで消化し、その1.7kbの断片をcDNAクローン1由来の3.3kb断片に結合させた。この結合された断片が挿入されたクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

[0052]

(イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566)

- (口) 寄託日(原寄託日):平成10年12月17日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6609号 (FERM BP-6609)

[0053]

決定されたヒト「BG2」cDNAの塩基配列を配列番号:21に、該cDNAがコードするタンパク質のアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

[0054]

ヒト「BG2」タンパク質は、公知のG蛋白質共役型レセプター蛋白質であるヒト由来 α -2C-1アドレノセプター(Regan, J. W. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S .A.85, 6301-6305(1988))、マウス由来 β -1アドレノセプター(Jasper J. R. et al., Biochem. Biophys. Acta 1178, 307-309(1993))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3(Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6, 3923-392 9(1987))とそれぞれ32 %、28 %、27%のホモロジーを有していた。

[0055]

「実施例3】 ノーザンブロット解析

ヒト「BG2」の検出においては、プローブ4を 3 2

度は 1.5×10^{-6} cpm/ml)。0.1% SDSを含む $2 \times SSC$ で42 %で30分、そのブロットを洗浄し、最終的な洗浄を0.1% SDSを含む $0.1 \times SSC$ で50 %で30分行った。次いで、そのブロットを-80%で2.5日間、コダックのオートラジオグラフィックフィルムに暴露した。

[0056]

一方、マウスBG2の検出においては、プローブの調製は、ラット「BG2」cDNAを 鋳型に、センスプライマーMF2 (配列番号:22/TGCATCCCATTGTACGTNCC) および アンチセンスプライマーMR1 (配列番号:24/TGCTCTGGGACACCATCTTC) を用いてP CRで増幅後、増幅産物をアガロース電気泳動で精製し、上記ヒトと同様に標識す ることにより調製した。

[0057]

また、ブロット膜としては、Rat MTN (Multiple Tissue Northern) ブロット (クロンテック社)を用いた。ハイブリダイゼーション緩衝液(50% ホルムアミド,4xSSPE,1% SDS,0.5% BLOTTO,100μg/ml サケ精子DNA)中で、42℃にて一晩のハイブリダイゼーションを行った。洗浄は、0.1%SDSを含む0.1xSSCで65℃で行った。次いで、そのブロットを-80℃で一晩、コダックのオートラジオグラフィックフィルムに暴露した。その結果、ヒトおよびラット由来の「BG2」遺伝子の発現は、特に脳において強く検出された(図2)。

[0058]

[実施例4] In situハイブリダイゼーション

13から18齢の成体雄Sprague-Dawley rats (Charles River Japan社)をエーテルの吸入により麻酔し、ロータリーポンプに接続し、左心室に挿入したカニューレを通じて、冷却した4%パラホルムアルデヒドーリン酸緩衝液(pH7.2)中を注入した。灌流後、脳、脳下垂体、および脊髄を取り出し、矢状方向にまたは冠状に切断した。組織標本を4℃で夜通し、同様の固定剤で固定した。次の過程はRNaseの混入を避けるため、注意して行った。組織試料を常法にてパラフィンワックスで包埋し、回転ミクロトーム(Model HM 355; MICROM Laborgerate GmbH)を用いて6μmの厚さのパラフィン切片を作製した。切片はIn situハイブリダイゼーションを実施するまで-20℃で無湿状態で保存した。

[0059]

ラットBG2センスおよびアンチセンスRNAプローブの調製のために、センスプラ イマーMF2(配列番号:22/TGCATCCCATTGTACGTNCC)およびアンチセンスプライ マーMR3(配列番号:23/ATCATTAGGAGCGTGTANGG)を用いてMP21プラスミドDNAか らPCR増幅したcDNA断片をpZErO-2ベクター(インビトロジェン社)にクローニン グした。RNAプローブは、DIG RNA Labeling Kit (ベーリンガーマンハイム社) を用いてジギトキシゲニンで標識した。パラフィン切片をキシレンで脱パラフィ ンし、段階的エタノール系列で洗浄し、蒸留水に移した。ジギトキシゲニンで標 識したRNAプローブを含まないIn situハイブリダイゼーション試薬としては、In situ Hybridization Reagents (ISHR,Code No.316-01951;ニッポンジーン社) を用いた。切片は緩衝液(PBS; ISHR1)を用いて1分間と10分間の2回インキュベ ートした。切片を37℃で10分間、プロティナーゼK(ISHR6)で処理した。氷酢酸 (ISHR4) を含むアセチル化緩衝液(ISHR3)を用いてアセチル化を15分行い、次 いで、PBS/グリシン緩衝液(ISHR2)を用いて室温で20分のクエンチング後、4x SSC(ISHR5)で10分間、2回洗浄し、次いで、PBS緩衝液で10分間洗浄した。50 %ホルムアミド/2xSSCを用いて室温で30分のプレハイブリダイゼーション後、 ジギトキシゲニンで標識したRNAプローブ(1μg/ml)を用いて42℃で16時間ハイ ブリダイゼーションを行った。

[0060]

ハイブリダイゼーション後の洗浄は、ホルムルムアミド/2xSSCを用いて42℃で10分間を2回行った。それから切片を37℃で5分間、NET緩衝液(ISHR9)で洗浄後、RNaseA(ISHR10)/NET緩衝液(ISHR9)を用いて37℃で30分間、RNase処理を行った。0.1xSSC緩衝液(ISHR11)で20分間、2回洗浄後、切片を移し、標識したジゴキシゲニンを、Digoxigenin Detection Kit(ベーリンガーマンハイム社)を用いて検出した。切片を100mM Tris-HCl, 150mM NaClを含む緩衝液(緩衝液1)で室温で1分間洗浄し、室温下、ブロッキング試薬(緩衝液2)で30分間インキュベートした。切片は、アルカリフォスファターゼ標識された抗ジゴキシゲニン抗体を用いて室温で60分間インキュベートした。緩衝液1を用いて15分間、緩衝液3を用いて2分間、室温で洗浄後、切片を緩衝液3で希釈したNBT/Xリン酸

溶液と室温で12から14時間インキュベートした。緩衝液4で洗浄後、切片はグリセロールまたはパーマウント(Permount)で封入した。

[0061]

その結果、図3および図4に示すように、BG2 cDNAプローブは、海馬および脊髄で強くハイブリダイズした。ハイブリダイゼーションはまた、視床下部、視床および小脳においても中程度のハイブリダイゼーションシグナルが検出された。

[0062]

「実施例5] BG2発現細胞作製

BG2発現ベクターは、pIRESneoおよびpIREShyg (CLONTECH社)を利用して作製した。BG2遺伝子をクローン化しやすいように、pIRESneoのネオマイシン耐性遺伝子を、pIREShygのハイグロマイシン耐性遺伝子と置換したプラスミドを作製し、これにヒトBG2遺伝子をクローン化し、発現ベクターとした。

[0063]

このヒトBG2発現ベクターを、CRE配列の下流にベータラクタマーゼの遺伝子が つながった遺伝子を持つHEK293細胞 (Aurora社より購入) にリポフェクション法 により遺伝子導入した。遺伝子導入にはLipofectamine PLUS reagent (GIBCO-BR L社) を用い、実験操作は添付のマニュアルに従った。

[0064]

BG2発現細胞をハイグロマイシン添加培地中に放置することにより選択し、ハイグロマイシン添加培地で生育してきた細胞をBG2発現細胞としてファンクショナルアッセイに用いた。なお、BG2遺伝子の発現はRT-PCR法により確認した。

[0065]

[実施例6] 細胞内cAMP濃度の測定

細胞内cAMP濃度の測定は、Zlokarmikらの方法(Science 1998, vol.279, p.84)を用いた。Zlokarmikらの方法は細胞内のcAMP濃度上昇に依存して下流遺伝子の転写活性を上昇させる配列(CRE: cAMP responcible element)の下流にベータラクタマーゼ遺伝子をつないだ遺伝子を導入し、この細胞内のcAMP濃度の変化により転写翻訳されたベータラクタマーゼの活性を添加した蛍光基質の蛍光変化を測定することにより細胞内cAMP濃度を測定するものである。

[0066]

さらに7回膜貫通型レセプターにおける結合Gタンパク質を介した細胞内cAMP 濃度の減少を測定するため、フォルスコリンを添加して細胞内cAMP濃度に依存し たベータラクタマーゼ活性を上昇させ、リガンドが作用した際のベータラクタマ ーゼ活性の減少から細胞内cAMP濃度の減少を測定した。

[0067]

上記レポーター遺伝子とBG2レセプターを発現させた細胞をPBS(-)緩衝液(GIB CO-BRL社)で2回洗浄した後、Cell-dissociation buffer (GIBCO-BRL社)を添加し、 CO_2 インキュベーター内で37度で3分間保温し、培養フラスコを軽くたたいて細胞をフラスコから遊離させた。遠心操作により細胞を回収後、0.1%BSA(シグマ社)を含むOpti-MEM培地(GIBCO-BRL社)に懸濁し細胞数を測定し、 8×10^4 細胞/mlに調整した。

[0068]

あらかじめ、各種薬剤 100μ g/ml を含むDMSO溶液 1μ lに、最終濃度 0.5μ Mになるようにフォルスコリン(シグマ社)を加えた0.1% BSA(シグマ社)を含むOpti-MEM培地(GIBCO-BRL社) 50μ lを添加し反応溶液とした。この反応溶液に上記の細胞数に調整した細胞を 50μ l添加し反応を開始し、 CO_2 インキュベーター内で37度で3時間保温した。

[0069]

つぎにAurora社から購入したキットを用いてA液 [1mM CCF2-AM / dry DMSO溶液]: 12μ l、B液 [100mg/ml Pluronic 127, 0.1% acetic acid in DMSO]: 120μ l、C液 [24% w/w PEG-400, 18% TR40, water])2mlの割合で混ぜ色素導入緩衝液を調整し、上記反応液に色素導入緩衝液20 μ lを添加・室温に1時間放置してベータラクタマーゼの基質となる蛍光色素(CCF2-AM)を細胞内に導入し、励起波長409mm、蛍光波長460nm(CCF分解物)および530nm(CCF)を測定し、(EM460/EM530)を求めることにより細胞内cAMP濃度変化を測定した。

[0070]

各種薬剤を $1 \mu g/ml$ の濃度で被験したところ、BG2発現細胞はヒスタミンによりコントロールの35% (コントロールの比の値を100, フォルスコリン無しの比の

値を0とした場合)まで、EM460/EM530の比の値が低下した。同様な現象はヒスタミンアナログアゴニストである $R(-)-\alpha-$ メチルヒスタミン、イメティット(imet it)及び $N-\alpha-$ メチルヒスタミンでも観察された(図 5)。すなわちBG2発現細胞ではヒスタミンにより細胞内CAMP濃度が低下した。このヒスタミンによる細胞内CAMP濃度低下現象はBG2発現細胞特異的な現象で、何も発現させていないコントロールの細胞では観察されなかった。

[0071]

また他の被験薬剤(ムスカリン性アセチルコリンレセプターのアゴニストであるカルバコール、セロトニンレセプターのアゴニストであるセロトニン、ドーパミンレセプターのアゴニストであるドーパミンなど)は、1μg/mlの薬剤濃度を用いても、細胞内cAMP濃度の低下は観察されなかった。このことからBG2レセプターはヒスタミンレセプターであることが示された。

なお、実験に用いた化合物を下記表1に示す。

[0072]

【表1】

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
A	Albuterol hemisulfate	DSP-4 hydrochlonde	Phenoxy- benzamine hydrochloride	(±)- Chlorpheniramine maleate	(-)-Epinephrine bitartrate	Histamine, 1-methyl-, dihydrochloride	Methoxamine hydrochloride	Oxymetazoline hydrochloride	Phenylephrine hydrochloride	Thioperamide maleate
В	Alprenolal hydrochloride	Benextramine tetrahydrochlorid e	Bretyllum toeylate	(±)-CGP-12177A hydrochloride	None	Hydrochloro- thezide	(±)- Normetanephrine hydrochlonide	Prazosin hydrochlonde	None	Tripelennamine hydrochlonde
С	(±)-Atencici	MHPG sulfate potassium	BU224 hydrochloride	Clobenpropit dihydrobromide	None	(±)-isoproterenol i hydrochloride	L(-)- Norepinephrine bitartrate	(±)-Pindobind	Protriptyline hydrochloride	S(-)-Timolol maleate
D	Agmatine sulfate	6-Fluoro- riorepinaphrine hydrochloride	B-HT 933 dlhydrbchloride	Cirazoline hydrochloride	Guanabenz acetate	p-lodocionidine hydrochlonde	None	Prazobind	Promethszine hydrochloride	Urapidil hydrochloride
E	AGN 192403 hydrochloride	Xylamine hydrochloride	B-HT 920 dihydrochloride	CGP 20712A methanesulfonate	L-Histidine hydrochloride	ICI 118,551 hydrochloride	Nisoxetine hydrochloride	Pindolol	Ranitidine hydrochloride	UK 14,304
F	Clonidine hydrochlonde	Benoxathian hydrochloride	BRL 37344 sodium	Dimaprit dihydrochloride	Histamine dihydrochloride	imetit dihydrobromide	Nylidrin hydrochlonde	(±)-Proprancial hydrochloride	Reuwolacine hydrochloride	Xylazine hydrochloride
G	p-Amino- clonidine hydrochloride	MHPG piperazine	CGS-12066A dimaleste	Diphenhydramine hydrochloride	Histamine, R(-)-sipha-methyl-, dihydrochlonde	Metanephrine hydrochloride	Naftopidii dihydrochloride	Pyritamine maleate	SKF 91488 dihydrochloride	Yohimbine hydrochloride
н	(±)-threo-DOPS	WB-4101 hydrochloride	Cimetidine	Dobutamine hydrochloride	Histamine, N-alpha-methyl-, dihydrochloride	(-)-alpha-Methyl- norepinephrine	(±)-Octopamine hydrochlonde	Phentolamine mesylate	Triprolidine hydrochloride	YS-035 hydrochlonde

[0073]

[実施例7] ヒスタミン結合実験

ヒスタミンアナログアゴニストである、 $R(-)-\alpha-$ メチルヒスタミンを用いて、結合実験を行った。BG2レセプターを発現させた細胞をPBS(-)緩衝液(GIBCO-BRL社)で2回洗浄した後、Cell-dissociation buffer(<math>GIBCO-BRL社)を添加し、 CO_2 インキュベーター内で37度で3分間保温し、培養フラスコを軽くたたいて細胞を

フラスコから遊離させた。遠心操作により細胞を回収後、アッセイバッファー(Hanks' Balanced Salt Solution [GIBCO-BRL社],10mM Hepes [ナカライ社],0. 1% BSA [シグマ社],pH7.4 [NaOHにより調整])に懸濁し細胞数を測定し、最終 濃度 0.6×10^6 細胞/mlになるように調整した。細胞を上記アッセイバッファー中で0.2nM R(-)- α -メチル[イミダゾール-2,5(n)-3H]ヒスタミン(アマシャム社)と37度で30分間保温し、あらかじめ0.5% ポリエチレンイミン(和光社)で処理したUnifilter plate GF/B(パッカード)で細胞を収集した。非特異的な細胞へのヒスタミンアナログの結合は、 2μ M R(-)- α -メチルヒスタミン(RBI社)共存下で測定した。その結果、BG2発現細胞では、全結合:非特異的結合が4.4:1、BG2を発現していないコントロールの細胞では、1.2:1で、非特異的結合量は発現細胞でも、非発現細胞でもほとんど変わらなかった。このことから、BG2レセプターは特異的に、ヒスタミンアナログと結合することが示された。

[0074]

【発明の効果】

本発明により、脳に発現する新規なGタンパク質共役型レセプタータンパク質 およびその遺伝子が提供された。これにより該レセプタータンパク質を利用した リガンドや医薬品の候補化合物のスクリーニングが可能となった。これらリガンドや医薬品の候補化合物は、例えば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を介したシグナル伝達系の異常などに起因する疾患の診断や治療などへの利用が期待される。

[0075]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.

萬有製薬株式会社

<120> G PROTEIN-COUPLED RECEPTORS

新規なグアノシン三リン酸(GTP)結合タンパク質共役型のレセプター

タンパク質

<130> B1-103

<140>

<141>

<150> World Intellectual Property Organization

<151> PCT/JP98/05967

<160> 24

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 413

<212> PRT

<213> Rattus norvegicus

<400> 1

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Leu Met Asn Ala Ser Gly Thr Leu

1

5

10

15

Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala

20

25

30

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr

35

40

45

Val		Gly	Asn	Ala	Leu		Met	Leu	Ala	Phe		Ala	Asp	Ser	Ser
	50					55					60				
	Arg	Thr	Gln	Asn		Phe	Phe	Leu	Leu		Leu	Ala	Ile	Ser	
65					70					75					80
Phe	Leu	Val	Gly	Ala	Phe	Cys	Ile	Pro	Leu	Tyr	Val	Pro	Tyr	Val	Leu
				85					90					95	
Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val
			100					105					110		
Val	Asp	Tyr	Leu	Leu	Cys	Ala	Ser	Ser	Val	Phe	Asn	Ile	Val	Leu	[] e
		115					120					125			
Ser	Tyr	Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala
	130					135					140				
Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	Val	Arg	Lys	Met	Ala	Leu	Val	Trp
145			_		150					155					160
Val	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu	Tvr	Glv	Pro	Ala	He	Leu	Ser	Tro	Glu	Tvr
, 2	Бой		1	165	1304	1,7~	u - y		170	110		5-1	1- F	175	1,7-
Low	Com	C1	C1	Com	Com	T l a	D.m.a.	C1	C1	11:0	Cva	Т	410	C1	Dha
Leu	Sei	GIY	180	Sei	Sei	He	PIU	185	Gly	піѕ	∪ys	ŢŸĬ	190	GIU	rne
Phe	Tyr	Asn 195	Trp	Tyr	Phe	Leu	11e 200	Thr	Ala	Ser	Thr	Leu 205	Glu	Phe	Phe

Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	Phe	Asn	Leu	Ser	[l e	Tyr	Leu	Asr
	210					215					220				
Ile 225	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg 230	Leu	Arg	Leu	Asp	Gly 235	Gly	Arg	Glu	Ala	Gly 240
Pro	Glu	Pro	Pro	Pro	Asp	Ala	Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro
				245					250					255	
Ser	Cys	Trp	Gly 260	Cys	Trp	Pro	Lys	Gly 265	His	Gly	Glu	Ala	Met 270	Pro	Leu
His	Ser	Ser 275	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg 280	Gly	Thr	Glu	Arg	Pro 285	Arg	Ser	Leı
Lys	Arg 290	Gly	Ser	Lys	Pro	Ser 295	Ala	Ser	Ser	Ala	Ser 300	Leu	Glu	Lys	Arg
Met 305	Lys	Met	Val	Ser	Gln 310	Ser	Ile	Thr	Gln	Arg 315	P he	Arg	Leu	Ser	Arg
Asp	Lys	Lys	Val	Ala 325	Lys	Ser	Leu	Ala	Ile 330	Ile	Val	Ser	Ile	P he 335	Gly
Leu	Cys	Trp	Ala 340	Pro	Tyr	Thr	Leu	L eu 345	Met	Ile	Ile	Arg	Ala 350	Ala	Cys

His Gly Arg Cys Ile Pro Asp Tyr Trp Tyr Glu Thr Ser Phe Trp Leu

355

360

365

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His

370

375

380

Tyr Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu

385

390

395

400

Lys Val Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys

405

410

<210> 2

<211> 1239

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1239)

<400> 2

atg gag cgc gcg ccc gac ggg ctg atg aac gcg tcg ggc act ctg

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Leu Met Asn Ala Ser Gly Thr Leu

1

5

10

15

gcc gga gag gcg gct gca ggc ggg gcg cgc ggc ttc tcg gct gcc 96
Ala Gly Glu Ala Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala

20

25

30

48

tgg	acc	gct	gtc	ctg	gct	gcg	ctc	atg	gcg	ctg	ctc	atc	gtg	gcc	aca	144
Trp	Thr	Ala	Val	Leu	Ala	Ala	Leu	Met	Ala	Leu	Leu	Ile	Val	Ala	Thr	
		35					40					45				
gta	ctg	ggc	aac	gcg	ctg	gtc	atg	ctc	gcc	ttc	gtg	gcg	gat	tcg	agc	192
Val	Leu	Gly	Asn	Ala	Leu	Val	Met	Leu	Ala	Phe	Val	Ala	Asp	Ser	Ser	
	50					55					60					
ctc	cgc	acc	cag	aac	aac	ttc	ttt	ctg	ctc	aac	ctc	gcc	atc	tcc	gac	240
Leu	Arg	Thr	Gln	Asn	Asn	Phe	Phe	Leu	Leu	Asn	Leu	Ala	Ile	Ser	Asp	
65					70					75					80	
ttc	ctc	gtg	ggt	gcc	ttc	tgc	atc	cca	ttg	tac	gta	ccc	tat	gtg	ctg	288
Phe	Leu	Val	Gly	Ala	Phe	Cys	Ile	Pro	Leu	Tyr	Val	Pro	Tyr	Val	Leu	
				85					90					95		
acc	ggc	cgt	tgg	acc	ttc	ggc	cgg	ggc	ctc	tgc	aag	ctg	tgg	ctg	gtg	336
Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val	
			100					105					110			
		tac														384
Val	Asp	Tyr	Leu	Leu	Cys	Ala		Ser	Val	Phe	Asn		Val	Leu	Ile	
		115					120					125				
		gac														432
Ser		Asp	Arg	Phe	Leu		Val	Thr	Arg	Ala		Ser	Tyr	Arg	Ala	
	130					135					140					

cag	cag	ggg	gac	acg	aga	cgg	gcc	gtt	cgg	aag	atg	gca	ctg	gtg	tgg	480
Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	Val	Arg	Lys	Met	Ala	Leu	Val	Trp	
145					150					155					160	
gtg	ctg	gcc	ttc	ctg	ctg	tat	ggg	cct	gcc	atc	ctg	agt	tgg	gag	tac	528
Val	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu	Tyr	Gly	Pro	Ala	Ile	Leu	Ser	Trp	Glu	Tyr	
				165					170					175		
ctg	tct	ggt	ggc	agt	tcc	atc	ccc	gag	ggc	cac	tgc	tat	gct	gag	ttc	576
Leu	Ser	Gly	Gly	Ser	Ser	Ile	Pro	Glu	Gly	His	Cys	Tyr	Ala	Glu	P he	
			180					185					190			
ttc	tac	aac	tgg	tac	ttt	ctc	atc	acg	gcc	tcc	acc	ctc	gag	ttc	ttc	624
Phe	Tyr	Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	Thr	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu	Phe	Phe	
		195					200					205				
acg	ccc	ttc	ctc	agc	gtt	acc	ttc	ttc	aac	ctc	agc	atc	tac	ctg	aac	672
Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	Phe	Asn	Leu	Ser	Ile	Tyr	Leu	Asn	
	210					215					220					
atc	cag	agg	cgc	acc	cgc	ctt	cgg	ctt	gat	ggg	ggc	cgt	gag	gct	ggc	720
Ile	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ala	Gly	
225					230					235					240	
cca	gaa	ccc	cca	cca	gat	gcc	cag	ccc	tcg	cca	cct	cca	gct	ccc	ccc	768
Pro	Glu	Pro	Pro	Pro	Asp	Ala	Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	
				245					250					255		
agc	tgc	tgg	ggc	tgc	tgg	cca	aaa	ggg	cat	ggc	gag	gcc	atg	ccg	ttg	816

Ser	Cys	Trp	Gly	Cys	Trp	Pro	Lys	Gly	His	Gly	Glu	Ala	Met	Pro	Leu	
			260					265					270			
cac	agc	tct	ggc	agc	tcc	tca	agg	ggc	act	gag	agg	cca	cgc	tca	ctc	864
His	Ser	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	Gly	Thr	Glu	Arg	Pro	Arg	Ser	Leu	
		275					280					285				
aaa	agg	ggc	tcc	aag	cca	tca	gca	tct	tca	gca	tcc	ctg	gag	aag	cgc	912
Lys	Arg	Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Ala	Ser	Leu	Glu	Lys	Arg	
	290					295					300					
atg	aag	atg	gtg	tcc	cag	agc	atc	acc	cag	cgc	ttc	cgg	ctg	tcg	cgg	960
Met	Lys	Met	Val	Ser	Gln	Ser	Ile	Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	
305					310					315					320	
gac	aag	aag	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	gcc	atc	atc	gtg	agc	atc	ttt	ggg	1008
Asp	Lys	Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	Ala	Ile	Ile	Val	Ser	Ile	Phe	Gly	
				325					330					335		
ctc	tgc	tgg	gcg	ccg	tac	acg	ctc	cta	atg	atc	atc	cga	gct	gct	tgc	1056
Leu	Cys	Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	Leu	Met	Ile	Ιle	Arg	Ala	Ala	Cys	
			340					345					350			
cat	ggc	cgc	tgc	atc	ccc	gat	tac	tgg	tac	gag	acg	tcc	ttc	tgg	ctt	1104
His	Gly	Arg	Cys	Ile	Pro	Asp	Tyr	Trp	Tyr	Glu	Thr	Ser	Phe	Trp	Leu	
		355					360					365				
ctg	tgg	gcc	aac	tcg	gcc	gtc	aac	ccc	gtc	ctc	tac	cca	ctg	tgc	cac	1152
Leu	Trp	Ala	Asn	Ser	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Leu	Tyr	Pro	Leu	Cys	His	

370 375 380 tac age ttc cgc aga gcc ttc acc aag ctc ctc tgc ccc cag aag ctc 1200 Tyr Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu 385 390 395 400 aag gtc cag ccc cac ggc tcc ctg gag cag tgc tgg aag 1239 Lys Val Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys 405 410 <210> 3 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence <400> 3 batngccaac ctbkccttct c 21 <210> 4 <211> 20 <212> DNA

<220>

<213> Artificial Sequence

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially

synthesized primer sequence

<400> 4	
ccataaaagn nggggttgac	20
<210> 5	
<211> 2700	
<212> DNA	
<213> Rattus norvegicus	
⟨220⟩	
<221> CDS	
⟨222⟩ (351)(1589)	
<400> 5	
aattcggcac gagcgggcag atcgcggggc gcactcggtt gcgcgctgag ctaggggtgc	60
accgacgeac cgcgggcggc tggagctcgg ctttgctctc gctgcagcag ccgcgccgcc	120
cgccccactc cgctcagatt ccgacaccag ccccctctgg atcgccctcc tggactctag	180
cccgggctct tgctccgacc ccgcggacca tgctccgggc gccccccgga aaaccgggct	240
gggcgaagag ccggcaaaga ttaggctcac gagcgggggc cccacccggc cacccagctc	300
teegeeegtg eeetgeeegg tgteeeegag eegtgtgage etgetgggee atg gag	356

1

Met Glu

cgc	gcg	ccg	ccc	gac	ggg	ctg	atg	aac	gcg	tcg	ggc	act	ctg	gcc	gga	404
Arg	Ala	Pro	Pro	Asp	Gly	Leu	Met	Asn	Ala	Ser	Gly	Thr	Leu	Ala	Gly	
		5					10					15				
gag	gcg	gcg	gct	gca	ggc	ggg	gcg	cgc	ggc	ttc	tcg	gct	gcc	tgg	acc	452
Glu	Ala	Ala	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala	Arg	Gly	Phe	Ser	Ala	Ala	Trp	Thr	
	20					25					30					
gct	gtc	ctg	gct	gcg	ctc	atg	gcg	ctg	ctc	atc	gtg	gcc	aca	gta	ctg	500
Ala	Val	Leu	Ala	Ala	Leu	Met	Ala	Leu	Leu	Ile	Val	Ala	Thr	Val	Leu	
35					40					45					50	
ggc	aac	gcg	ctg	gtc	atg	ctc	gcc	ttc	gtg	gcg	gat	tcg	agc	ctc	cgc	548
Gly	Asn	Ala	Leu	Val	Met	Leu	Ala	Phe	Val	Ala	Asp	Ser	Ser	Leu	Arg	
				55					60					65		
				55					60					65		
acc	cag	aac	aac		ttt	ctg	ctc	aac		gcc	atc	tcc	gac		ctc	596
	cag Gln			ttc		_			ctc				_	ttc		596
				ttc		_			ctc				_	ttc		596
			Asn	ttc		_		Asn	ctc				Asp	ttc		596
Thr		Asn	Asn 70	ttc Phe	Phe	Leu	Leu	Asn 75	ctc Leu	Ala	Ile	Ser	Asp 80	ttc Phe	Leu	596 644
Thr	Gln	Asn	Asn 70 ttc	ttc Phe tgc	Phe atc	Leu	Leu ttg	Asn 75 tac	ctc Leu gta	Ala	I le	Ser	Asp 80	ttc Phe	Leu	
Thr	Gln ggt	Asn	Asn 70 ttc	ttc Phe tgc	Phe atc	Leu	Leu ttg	Asn 75 tac	ctc Leu gta	Ala	I le	Ser	Asp 80	ttc Phe	Leu	
Thr	Gln ggt	Asn gcc Ala	Asn 70 ttc	ttc Phe tgc	Phe atc	Leu	Leu ttg Leu	Asn 75 tac	ctc Leu gta	Ala	I le	Ser gtg Val	Asp 80	ttc Phe	Leu	
Thr gtg Val	Gln ggt	gcc Ala 85	Asn 70 ttc Phe	ttc Phe tgc Cys	Phe atc [le	Leu cca Pro	ttg Leu 90	Asn 75 tac Tyr	ctc Leu gta Val	Ala ccc Pro	Ile tat Tyr	ser gtg Val 95	Asp 80 ctg Leu	ttc Phe acc Thr	Leu ggc Gly	
Thr gtg Val	Gln ggt Gly	gcc Ala 85	Asn 70 ttc Phe	ttc Phe tgc Cys	Phe atc [le	Leu cca Pro	ttg Leu 90	Asn 75 tac Tyr	ctc Leu gta Val	Ala ccc Pro	lle tat Tyr	gtg Val 95	Asp 80 ctg Leu	ttc Phe acc Thr	Leu ggc Gly	644
Thr gtg Val	ggt Gly tgg	gcc Ala 85	Asn 70 ttc Phe	ttc Phe tgc Cys	Phe atc [le	Leu cca Pro	ttg Leu 90	Asn 75 tac Tyr	ctc Leu gta Val	Ala ccc Pro	lle tat Tyr	gtg Val 95	Asp 80 ctg Leu	ttc Phe acc Thr	Leu ggc Gly	644
Thr gtg Val	ggt Gly tgg Trp	gcc Ala 85	Asn 70 ttc Phe	ttc Phe tgc Cys	Phe atc [le	Leu cca Pro	ttg Leu 90	Asn 75 tac Tyr	ctc Leu gta Val	Ala ccc Pro	lle tat Tyr tgg Trp	gtg Val 95	Asp 80 ctg Leu	ttc Phe acc Thr	Leu ggc Gly	644

Tyr	Leu	Leu	Cys	Ala	Ser	Ser	Val	Phe	Asn	Ile	Val	Leu	[le	Ser	Tyr	
115					120					125					130	
gac	cga	ttc	ctg	tca	gtc	act	cga	gct	gtc	tcc	tac	agg	gcc	cag	cag	788
Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala	Gln	Gln	
				135					140					145		
ggg	gac	acg	aga	cgg	gcc	gtt	cgg	aag	atg	gca	ctg	gtg	tgg	gtg	ctg	836
Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	Val	Arg	Lys	Met	Ala	Leu	Val	Trp	Val	Leu	
			150					155					160			
gcc	ttc	ctg	ctg	tat	ggg	cct	gcc	atc	ctg	agt	tgg	gag	tac	ctg	tct	884
Ala	Phe	Leu	Leu	Tyr	Gly	Pro	Ala	Ile	Leu	Ser	Trp	Glu	Tyr	Leu	Ser	
		165					170					175				
ggt	ggc	agt	tcc	atc	ссс	gag	ggc	cac	tgc	tat	gct	gag	ttc	ttc	tac	932
Gly	Gly	Ser	Ser	Ile	Pro	Glu	Gly	His	Cys	Tyr	Ala	Glu	Phe	Phe	Tyr	
	180					185					190					
aac	tgg	tac	ttt	ctc	atc	acg	gcc	tcc	acc	ctc	gag	ttc	ttc	acg	ccc	980
Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	Thr	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu	Phe	Phe	Thr	Pro	
195					200					205					210	
ttc	ctc	agc	gtt	acc	ttc	ttc	aac	ctc	agc	atc	tac	ctg	aac	atc	cag	1028
Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	Phe	Asn	Leu	Ser	Ιle	Tyr	Leu	Asn	Ιle	Gln	
				215					220					225		
agg	cgc	acc	cgc	ctt	cgg	ctt	gat	ggg	ggc	cgt	gag	gct	ggc	cca	gaa	1076
Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ala	Gly	Pro	Glu	

			230					235					240			
ссс	cca	cca	gat	gcc	cag	ccc	tcg	cca	cct	cca	gct	ccc	ссс	agc	tgc	1124
Pro	Pro	Pro	Asp	Ala	Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	Ser	Cys	
		245					250					255				
tgg	ggc	tgc	tgg	cca	aaa	ggg	cat	ggc	gag	gcc	atg	ccg	ttg	cac	agc	1172
Trp	Gly	Cys	Trp	Pro	Lys	Gly	His	Gly	Glu	Ala	Met	Pro	Leu	His	Ser	
	260					265					270					
tct	ggc	agc	tcc	tca	agg	ggc	act	gag	agg	cca	cgc	tca	ctc	aaa	agg	1220
Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	Gly	Thr	Glu	Arg	Pro	Arg	Ser	Leu	Lys	Arg	
275					280					285					290	
ggc	tcc	aag	cca	tca	gca	tct	tca	gca	tcc	ctg	gag	aag	cgc	atg	aag	1268
Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Ala	Ser	Leu	Glu	Lys	Arg	Met	Lys	
				295					300					305		
atg	gtg	tcc	cag	agc	atc	acc	cag	cgc	ttc	cgg	ctg	tcg	cgg	gac	aag	1316
Met	Val	Ser	Gln	Ser	Ιle	Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	Asp	Lys	
			310					315					320			
aag	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	gcc	atc	atc	gtg	agc	atc	ttt	ggg	ctc	tgc	1364
Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	Ala	Ile	Ile	Val	Ser	Ile	Phe	Gly	Leu	Cys	
		325					330					335				
tgg	gcg	ccg	tac	acg	ctc	cta	atg	atc	atc	cga	gct	gct	tgc	cat	ggc	1412
Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	Leu	Met	Ile	Ile	Arg	Ala	Ala	Cys	His	Gly	
	340					345					350					

cgc tgc atc ccc gat tac tgg tac gag acg tcc ttc tgg ctt ctg tgg	1460
Arg Cys Ile Pro Asp Tyr Trp TyrGlu Thr Ser Phe Trp Leu Leu Trp	
355 360 365 370	
gcc aac tcg gcc gtc aac ccc gtc ctc tac cca ctg tgc cac tac agc	1508
Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His Tyr Ser	
375 380 385	
ttc cgc aga gcc ttc acc aag ctc ctc tgc ccc cag aag ctc aag gtc	1556
Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu Lys Val	
390 395 400	
cag ccc cac ggc tcc ctg gag cag tgc tgg aag tgagcagctg ccccaccctt	1609
Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys	
405 410	
ctgaggccag gcccttgtac ttgtttgagt gggcagccgg agcgtgggcg gggccctggt	1669
ccatgeteeg etecaaatge catggeggee tettagatea teaaceeege agtggggtag	1729
catggcaggt gggccaagag ccctagttgg tggagctaga gtgtgctggt tagctctgcc	1789
gccacattct ccttcaccac acagaagaga caatccagga gtcccaggca tgccttccac	1849
ctacacaca acacacaca acacacaca acacaccaca gtgcagtgcc agtgatgtcc	1909
ccttttgcat atttagtggt tggtgtcctc cctaatgcaa acctcggtgt gtgctcccgg	1969

ctccggccct	ggcaatgcgt	gcgtgcgccc	tgcatgtgct	cacacccgcc	acacacccgc	2029
ccgccacaca	cttgcaacac	ctcctctctc	ccagaagagc	tggggacgat	gccctttgct	2089
gccactgtct	cttgcttaat	cccagagcct	ggctccttat	ccccactct	cccttcaact	2149
ctgccccaca	aagtgtcgag	cgcctcggga	aacttgaagc	ttctctgctc	cttccactct	2209
ggatgttttc	aggaagatgg	aggagaagaa	aacacgtctg	tgaacttgat	gttccttgga	2269
tgtttaatca	agagagacaa	aattgccgag	gagctcgggg	ctggattggc	aggtgtgggc	2329
tcccacgccc	tcctccctca	gtgctgcagc	ttccggctga	gccgcgccag	ctgcttctgc	2389
ctgccccgcc	cccaggcttg	ggacgatggc	cctgccctgc	ttgccccgtc	tgtacaatca	2449
gaatttgggg	gtgggtggtt	atggggtaga	gcggctcttc	actgtgccct	aaaggtcctg	2509
aggctcacag	gacagtcagc	aggagagcag	gcaggcccgc	gacacctggg	aggaatgctt	2569
tgcctcgtcc	tgtgtactca	cctcaggctt	ctgcatgctc	tgctgccctt	gtgccctggt	2629
gtgctgcctc	tgccaatgtg	aaaacacaat	aaagtgtatt	tttttacgga	aaaaaaaana	2689
aaaaaaaaa	a					2700

<210> 6

<211> 29

<212>	DNA	
⟨213⟩	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	synthesized primer sequence	
<400>	6	
cgagga	atccg tgaggctccg gtgcccgtc	29
<210>		
<211>		
<212>		
⟨213⟩	Artificial Sequence	
<220>		
	Description of Artificial Sequence: Artificially	
(220)	synthesized primer sequence	
	cyntheorized primer sequence	
<400>	7	
cgggta	nagct tcacgacacc tgaaatggaa ga	32
<210>	8	
<211>	24	
<212>	DNA	
< 213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Artificially	

synthesized primer sequence

<400> 8		
ccttctgcat	cccattgtac	gtacc

24

⟨210⟩ 9

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 9

cttccgccgg gccttcacca a

21

<210> 10

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 10

acagacacgg cggggctcac

20

<210> 11

⟨211⟩ 1350

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (280)..(557)

<400> 11

geactegget gegegttgen teeggetgea eggetegaace ggeagegget caggeteegg 60

etteetteece getgeageag eegeetgee ggeeceactg ggeteggate eggeeeegge 120

eccetteggea eegeetgete tggeecegge eeeggeeee eggaeeatge getgggegee 180

eccaggggaa eeegaeeegg eeaagggee geaaagaega ggeteeegg eeggggeeee 240

teeeggeege eeageteteg geeggegee tgeeceggt eeeggageeg egtggggg 360

eggggeeatg gagegegge eggeeggg etteteggaa geetegggg eggtgeggg 360

egaggeegge geggeggeg gggegeegg etteteggea geetggaeeg eggtgetgge 420

egegeteatg gegetgetea tegtggeae ggtgetgge aaegegetgg teatgeteg 480

ettegtggee gaetegagee teegeacea gaacaactte tteetgeta acetegeat 540

ctccgacttc ctcgtcggta aatccccagc ccctggccgc tggggaccca ggggcgccca 600 gcgtggccgg gccagcgggg actggaacac ggacctgggt ggctcccgca ggcacacgcc 660 ccaccagggg acccggcctg ggaagggggc gtccggagcc catggggtgg ggggcacagg 720 cgaagtteet tgecacteag geetegggae aggggetggg gagagatgte eeegggaagg 780 gacacgggca ctgggcgagg cgcaaggcgc aaaggcagcg ggtgcagctc tggctcctgc 840 gctgtagcca aacaaaggct gctgcggact taggacgcgc ggagggcgca gtggggcggt 900 ttagagaagg tctgggggag gggacatgga agggggattt ttagagctgt gttgggggaa 960 gggacggtgg ggaaggtggg ggttggggga gacgctcgga ggagcgtgct ctcacgtgtc 1020 caggetetge tgeeggetgg gggggggge acgeggaggg ggetggageg ceagacacet 1080 gttggggctg tgaggtgcgt ctcccagacg ctccaagccc gcttggcagt agtagtagcg 1140 gctggcggct ggcggctgca accaagtgcc ctttcagcca ggagaaaggc tttctccttg 1200 tctaagctga gaccgagggt tgtccagcgc cagggtaggg gctggagtcc agcgggggag 1260 gggagaagga aattgtcttc tttcctcctt tgagggctgg gagggctgga cagaagtcca 1320 1350 gggaatcccg actccaggct ctcgggggtc

<210> 12

<211> 448

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (259)..(425)

<400> 12

gageteecca tgeetggate ateceteetg ecceeaggee eaggggaeae agatagtget 60

gggagctatg tgggggtgaa ggctggcggc agggcagagt ttgtggctga caccaggtgg 120

aggggtggta agatgaggat ggctagttcc agaaaagcag ccaccatgtg accccaggtc 180

ccgccggtgt ctgcgcttag gtccgtctgt cccctggccc ctggctgcat ggtcccactg 240

tggccctact ccccacaggc gccttctgca tcccactgta tgtaccctac gtgctgacag 300

gccgctggac cttcggccgg ggcctctgca agctgtggct ggtagtggac tacctgctgt 360

gcacctcctc tgccttcaac atcgtgctca tcagctacga ccgcttcctg tcggtcaccc 420

gagcggtgag tcctgggctg cggagctc

448

⟨210⟩ 13

<211> 1893

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (293)..(1209)

<400> 13

gagctcacag ctggtagggg gtggtaaaca ggcagcctag cagagagtga gggttcaggt 60 tggtcccagg gagcttctga ggctctcact gagtgtggca gggcaccagt ccgggacccc 120 ggaggagcat tgctgctgag ggaagggccc acataggggc ccacaggcta cgggggcgca 240 cccagcccaa tattccttcc gcccgcccc tgaccagcct gcccttctgc aggtctcata 300 ccgggcccag cagggtgaca cgcggcgggc agtgcggaag atgctgctgg tgtgggtgct 360 ggccttcctg ctgtacggac cagccatcct gagctgggag tacctgtccg ggggcagctc 420 catccccgag ggccactgct atgccgagtt cttctacaac tggtacttcc tcatcacggc 480 ttccaccctg gagttcttta cgcccttcct cagcgtcacc ttctttaacc tcagcatcta 540 cctgaacatc cagaggcgca cccgcctccg gctggatggg gctcgagagg cagccggccc 600 cgagccccct cccgaggccc agccctcacc acccccaccg cctggctgct ggggctgctg 660

gcagaagggg cacggggagg ccatgccgct gcacaggtat ggggtgggtg aggcggccgt 720 aggcgctgag gccggggagg cgaccctcgg gggtggcggt gggggcggct ccgtggcttc 780 acceaectee ageteeggea geteetegag gggeaetgag aggeegeget caeteaagag 840 gggctccaag ccatcggcgt cctcggcctc actggagaag cgcatgaaga tggtgtccca 900 gagetteace cagegettte ggetgteteg ggacaggaaa gtggccaagt egetggeegt 960 categtgage atetttggge tetgetggge eccatacaeg etgetgatga teateeggge 1020 cgcctgccat ggccactgcg tccctgacta ctggtacgaa acctccttct ggctcctgtg 1080 ggccaacteg getgtcaace etgteeteta ecetetgtge caccacaget teegeegge 1140 cttcaccaag ctgctctgcc cccagaagct caaaatccag ccccacagct ccctggagca 1200 ctgctggaag tgagtggccc accagagcct ccctcagcca cgcctctctc agcccaggtc 1260 tectgggeat etggeeetge tgeeecetae eeggetegtt eeceeagggg tgageeege 1320 cgtgtctgtg gccctctctt aatgccacgg cagccaccct gccatggagg cgccttcctg 1380 ggttggccag agggcccctc actggctgga ctggaggctg ggtggccggc cctgccccc 1440 acattetgge tecaceggga gggacagtet ggaggteeca gacatgetge ecacecetg 1500

ctggtgccca cccttcgcag ttactggttg gtgttcttcc caaagcaagc acctgggtgt 1560
gctccaggct tcctgcccta gcagtttgcc tctgcacgtg cacacacctg cacacccctg 1620
cacacacctg cacaccgtcc ctctccccgg acaagcccag gacactgcct ttgctgcctt 1680
ctgtctcttg cataagcctc aggcctggcc ctttcacccc tcttcccacc aactctctct 1740
gcccccaaaa gtgtcaaggg gccctaggaa cctcgaagct gttctctgct tttccattct 1800
ttaatcaaga gagacaaaat tgctgaggag ctc 1893

<210> 14

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 14

tgaacgcttc gggggcgctg

20

<210> 15

<211> 21

<212> DNA

<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	Description of Artificial Sequence: Artificially	
(220)	synthesized primer sequence	
<400>	15	
gagat	ggcga ggttgagcag g	21
<210>	16	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	synthesized primer sequence	
<400>		2.0
ggctc	caagc catcggcgtc	20
<210>	17	
<211>		
<212>		
	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	synthesized primer sequence	

<400> 1	7	
ctcactt	cca gcagtgctcc	20
<210> 1	8	
<211> 2	0	
<212> D	NA	
<213> A	rtificial Sequence	
<220>		
<223> D	escription of Artificial Sequence: Artificially	
S	ynthesized primer sequence	
<400> 18	8	
gcctccg	cac ccagaacaac	20
<210> 19	9	
<211> 19	9	
<212> DI	N A	
<213> A	rtificial Sequence	
<220>		
	escription of Artificial Sequence: Artificially	
S	ynthesized primer sequence	
<400> 19		
tgcgcct	ctg gatgttcag	19
<210> 20	0	

<211> 453 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 20 Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Pro Leu Asn Ala Ser Gly Ala Leu Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met Leu Ala Phe Val Ala Asp Ser Ser Leu Arg Thr Gln Asn Asn Phe Phe Leu Leu Asn Leu Ala Ile Ser Asp Phe Leu Val Gly Ala Phe Cys Ile Pro Leu Tyr Val Pro Tyr Val Leu Thr Gly Arg Trp Thr Phe Gly Arg Gly Leu Cys Lys Leu Trp Leu Val Val Asp Tyr Leu Leu Cys Thr Ser Ser Ala Phe Asn Ile Val Leu Ile

Ser		Asp	Arg	Phe	Leu		Val	Thr	Arg	Ala		Ser	Tyr	Arg	Ala
	130					135		,			140				
Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	Val	Arg	Lys	Met	Leu	Leu	Val	Trp
145					150					155					160
Val	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu	Tyr	Gly	Pro	Ala	Ile	Leu	Ser	Trp	Glu	Tyr
				165					170					175	
Leu	Ser	Gly	Gly	Ser	Ser	Ile	Pro	Glu	Gly	His	Cys	Tyr	Ala	Glu	Phe
			180					185					190		
Phe	Tyr	Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	Thr	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu	Phe	Phe
		195					200					205			
Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	Phe	Asn	Leu	Ser	Ile	Tyr	Leu	Asn
	210					215					220				
Ile	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Glu	Ala	Ala
225					230					235					240
Gly	Pro	Glu	Pro	Pro	Pro	Glu	Ala	Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro
				245					250					255	
Gly	Cys	Trp	Gly	Cys	Trp	Gln	Lys	Gly	His	Gly	Glu	Ala	Met	Pro	Leu
			260					265					270		
His	Arg	Tyr	Gly	Val	Gly	Glu	Ala	Ala	Val	Gly	Ala	Glu	Ala	Gly	Glu
		275					280					285			

Ala	Thr 290	Leu	Gly	Gly	Gly	Gly 295	Gly	Gly	Gly	Ser	Val	Ala	Ser	Pro	Thr
Ser 305	Ser	Ser	Gly	Ser	S er 310	Ser	Arg	Gly	Thr	Gl u 315	Arg	Pro	Arg	Ser	L eu 320
Lys	Arg	Gly	Ser	L ys 325	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser 330	Ala	Ser	Leu	Glu	L ys 335	Arg
Met	Lys	Met	Val 340	Ser	Gln	Ser	Phe	Thr 345	Gln	Arg	Phe	Arg	L eu 350	Ser	Arg
Asp	Arg	L ys 355	Val	Ala	Lys	Ser	L eu 360	Ala	Val	Ile	Val	Ser 365	Ile	Phe	Gly
Leu	C ys 370	Trp	Ala	Pro	Tyr	T hr 375	Leu	Leu	Met	Ile	Ile 380	Arg	Ala	Ala	Cys
His 385	Gly	His	Cys	Val	P ro 390	Asp	Tyr	Trp	Tyr	Gl u 395	Thr	Ser	Phe	Trp	L eu 400
Leu	Trp	Ala	Asn	Ser 405	Ala	Val	Asn	Pro	Val 410	Leu	Tyr	Pro	Leu	C ys 415	His
His	Ser	P he	Arg 420	Arg	Ala	P he	Thr	L ys 425	Leu	Leu	Cys	Pro	G1n 430	Lys	Leu

Lys Ile Gln Pro His Ser Ser Leu Glu His Cys Trp Lys Lys Met Lys

435

440

445

Lys Lys Thr Cys Leu

450

<210> 21

<211> 2050

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (271)..(1629)

<400> 21

agagatgtag ggcgcccctt ttagctgcgc acagaacgaa agaactcgtt ttttctttaa 60

gtgagtgtgc ttgggtgacg cttagggcgc cctccgcagt gcgcgcagga aagcgcactg 120

aggctgcgga ggcagagctg catgctgggt gcgggaagag gtgggctccg tcgcggagtc 180

gctgagtccg tgccctttta gttagttctg cagtctagta tggtccccat ttgcccttcc 240

acteceggag eegegtgage etgeggggee atg gag ege geg eeg eec gae ggg 294

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly

1

5

ccg ctg aac gct tcg ggg gcg ctg gcg ggc gag gcg gcg gcg ggc 342 Pro Leu Asn Ala Ser Gly Ala Leu Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly

	10					15					20					
ggg	gcg	cgc	ggc	ttc	tcg	gca	gcc	tgg	acc	gcg	gtg	ctg	gcc	gcg	ctc	390
Gly	Ala	Arg	Gly	Phe	Ser	Ala	Ala	Trp	Thr	Ala	Val	Leu	Ala	Ala	Leu	
25					30					35					40	
atg	gcg	ctg	ctc	atc	gtg	gcc	acg	gtg	ctg	ggc	aac	gcg	ctg	gtc	atg	438
Met	Ala	Leu	Leu	Ile	Val	Ala	Thr	Val	Leu	Gly	Asn	Ala	Leu	Val	Met	
				45					50					55		
ctc	gcc	ttc	gtg	gcc	gac	tcg	agc	ctc	cgc	acc	cag	aac	aac	ttc	ttc	486
Leu	Ala	Phe	Val	Ala	Asp	Ser	Ser	Leu	Arg	Thr	Gln	Asn	Asn	Phe	Phe	
			60					65					70			
ctg	ctc	aac	ctc	gcc	atc	tcc	gac	ttc	ctc	gtc	ggc	gcc	ttc	tgc	atc	534
Leu	Leu	Asn	Leu	Ala	[l e	Ser	Asp	Phe	Leu	Val	Gly	Ala	Phe	Cys	Ile	
		75					80					85				
cca	ctg	tat	gta	ссс	tac	gtg	ctg	aca	ggc	cgc	tgg	acc	ttc	ggc	cgg	582
Pro	Leu	Tyr	Val	Pro	Tyr	Val	Leu	Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	
	90					95					100					
ggc	ctc	tgc	aag	ctg	tgg	ctg	gta	gtg	gac	tac	ctg	ctg	tgc	acc	tcc	630
Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val	Val	Asp	Tyr	Leu	Leu	Cys	Thr	Ser	
105					110					115					120	
tct	gcc	ttc	aac	atc	gtg	ctc	atc	agc	tac	gac	cgc	ttc	ctg	tcg	gtc	678
Ser	Ala	Phe	Asn	Ιle	Val	Leu	Ile	Ser	Tyr	Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	
				125					130					135		

acc	cga	gcg	gtc	tca	tac	cgg	gcc	cag	cag	ggt	gac	acg	cgg	cgg	gca	726
Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala	Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	
			140					145					150			
gtg	cgg	aag	atg	ctg	ctg	gtg	tgg	gtg	ctg	gcc	ttc	ctg	ctg	tac	gga	774
Val	Arg	Lys	Met	Leu	Leu	Val	Trp	Val	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu	Tyr	Gly	
		155					160					165				
cca	gcc	atc	ctg	agc	tgg	gag	tac	ctg	tcc	ggg	ggc	agc	tcc	atc	ccc	822
Pro	Ala	Ile	Leu	Ser	Trp	Glu	Tyr	Leu	Ser	Gly	Gly	Ser	Ser	Ile	Pro	
	170					175					180					
gag	ggc	cac	tgc	tat	gcc	gag	ttc	ttc	tac	aac	tgg	tac	ttc	ctc	atc	870
Glu	Gly	His	Cys	Tyr	Ala	Glu	Phe	Phe	Tyr	Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	
185					190					195					200	
acg	gct	tcc	acc	ctg	gag	ttc	ttt	acg	ccc	ttc	ctc	agc	gtc	acc	ttc	918
Thr	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu	Phe	Phe	Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	
				205					210					215		
ttt	aac	ctc	agc	atc	tac	ctg	aac	atc	cag	agg	cgc	acc	cgc	ctc	cgg	966
Phe	Asn	Leu	Ser	Ile	Ţyr	Leu	Asn	Ile	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	
			220					225					230			
ctg	gat	ggg	gct	cga	gag	gca	gcc	ggc	ccc	gag	ccc	cct	ccc	gag	gcc	1014
Leu	Asp		Ala	Arg	Glu	Ala		Gly	Pro	Glu	Pro		Pro	Glu	Ala	
		235					240					245				

cag	ccc	tca	cca	ccc	cca	ccg	cct	ggc	tgc	tgg	ggc	tgc	tgg	cag	aag	1062
Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Trp	Gly	Cys	Trp	Gln	Lys	
	250					255					260					
ggg	cac	ggg	gag	gcc	atg	ccg	ctg	cac	agg	tat	ggg	gtg	ggt	gag	gcg	1110
Gly	His	Gly	Glu	Ala	Met	Pro	Leu	His	Arg	Tyr	Gly	Val	Gly	Glu	Ala	
265					270					275					280	
gcc	gta	ggc	gct	gag	gcc	ggg	gag	gcg	acc	ctc	ggg	ggt	ggc	ggt	ggg	1158
Ala	Val	Gly	Ala	Glu	Ala	Gly	Glu	Ala	Thr	Leu	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	
				285					290					295		
ggc	ggc	tcc	gtg	gct	tca	ссс	acc	tcc	agc	tcc	ggc	agc	tcc	tcg	agg	1206
Gly	Gly	Ser	Val	Ala	Ser	Pro	Thr	Ser	Ser	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	
			300					305					310			
ggc	act	gag	agg	ccg	cgc	tca	ctc	aag	agg	ggc	tcc	aag	ccg	tcg	gcg	1254
Gly	Thr	Glu	Arg	Pro	Arg	Ser	Leu	Lys	Arg	Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	
		315					320					325				
tcc	tcg	gcc	tcg	ctg	gag	aag	cgc	atg	aag	atg	gtg	tcc	cag	agc	ttc	1302
Ser	Ser	Ala	Ser	Leu	Glu	Lys	Arg	Met	Lys	Met	Val	Ser	Gln	Ser	Phe	
	330					335					340					
acc	cag	cgc	ttt	cgg	ctg	tct	cgg	gac	agg	aaa	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	1350
Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	Asp	Arg	Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	
345					350					355					360	
gcc	gtc	atc	gtg	agc	atc	ttt	ggg	ctc	tgc	tgg	gcc	cca	tac	acg	ctg	1398

Ala	Val	Ile	Val		Ile	Phe	Gly	Leu		Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	
				365					370					375		
at a	a t a	2+0	2 + 0	0.00	700	700	t = 0	20 t	a.a.o	000	+ ~ ~	ato	aat	~0.0	t 00	1446
														gac		1446
Leu	Met	116		AIG	на	Ага	Cys		GIY	піѕ	∪ys	vai		Asp	1 yr	
			380					385					390			
taa	tac	ua a	200	tcc	ttc	taa	ctc	cta	taa	acc.	220	tca	act	gtc	220	1494
														Val		1454
11 P	1 91	395	1111	SCI	THE	11 P	400	Leu	11 P	ліа	ДЗП	405	ліа	141	дэп	
		000					400					400				
cct	σtc	ctc	tac	cct	rto	tor	cac	rar	agr	ttc	റമറ	റത്ത	acc	ttc	acc	1542
											_			Phe		1042
	410	Leu	1 9 1	110	Leu	415	mis	mis	Ser	The	420	пъ	ліц	, ne	1111	
	410					410					420					
aag	ctg	ctc	t.g.c	ccc	cag	aag	ctc	aaa	atc	cag	ccc	cac	agc	tcc	ctg	1590
														Ser		1000
425			5	•	430	27 -		25-	•	435	•		2		440	
0					100					100					110	
gag	cac	tgc	tgg	aaa	aag	atg	aag	aag	aaa	aca	tgt	ctg	tgaa	acttg	gat	1639
Glu																
				445					450							
gttc	ctgg	ga t	gtti	taato	ca ag	gagag	gacaa	ı aat	ttgct	gag	gago	tcag	gg (ctgga	ittggc	1699
aggt	gtgg	gc t	ccca	ecgco	c to	ecte	ctco	gct	taagg	ctt	ccgg	ctga	agc 1	tgtgo	caget	1759
gctt	ctgo	cc a	ıccc	egcct	c tg	gggct	caca	ı cca	agcco	tgg	tggo	caag	gcc 1	tgcco	cggcc	1819

acticity ctcacccage accicity gringing graphed graphed considered agreement agreement and accident to the constraint of t

<400> 22

tgcatcccat tgtacgtncc

20

<210> 23

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 23

atcattagga gcgtgtangg

20

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 24

tgctctggga caccatcttc

20

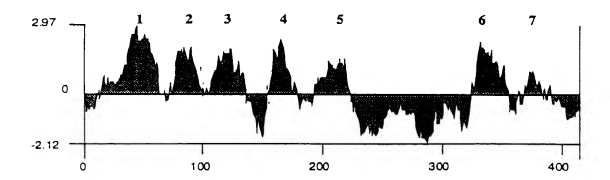
【図面の簡単な説明】

- 【図1】 図1は、マウス「BG2」タンパク質の疎水性プロットを示す。図中の1乃至7の番号はGタンパク質共役型レセプタータンパク質の特徴的な7つの疎水性領域(膜貫通領域)を示す。また、図下の番号は「BG2」タンパク質のアミノ酸の番号を示す。
- 【図2】 図2は、ヒトおよびマウス「BG2」遺伝子の発現の組織特異性を ノーザンブロット解析した結果を示す。
- 【図3】 図3は、脳におけるマウス「BG2」遺伝子の発現の局在をIn situ ハイブリダイゼーションにより解析した結果を示す。
- 【図4】 図4は、脊髄におけるマウス「BG2」遺伝子の発現の局在をIn si tuハイブリダイゼーションにより解析した結果を示す。「センス」はセンスRNA プローブ (mRNAとハイブリダイズしない;ネガティブコントロール)を用いてハイブリダイゼーションを行った結果、「アンチセンス」はアンチセンスRNAプローブ (mRNAとハイブリダイズする)を用いてハイブリダイゼーションを行った結果を示す。

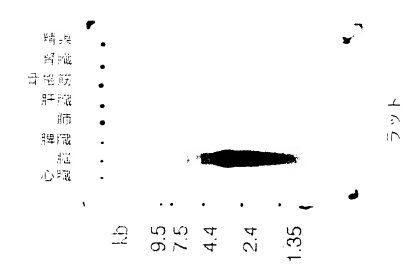
【図5】 各種薬剤をヒト「BG2」発現細胞に作用させ、その後のcAMP濃度の変化を検出した結果を示す。アデニル酸サイクレースの活性化剤であるフォルスコリンにより、細胞内cAMP濃度を上昇させ(レーン:control)、各種被験薬を作用させた場合の細胞内cAMP濃度の変化をZlokarmikらの方法(Science 1998, vol.279, p.84)を用いて測定した(レーン:A1~H10)。フォルスコリンを作用させない場合の細胞内cAMP濃度レベルは、レーン:baseに示した。

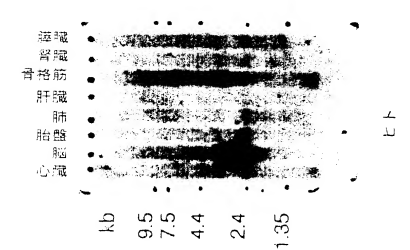
【書類名】 図面

【図1】



【図2】

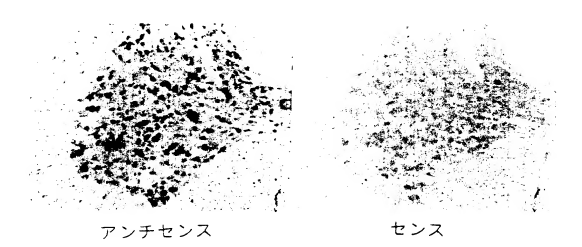




【図3】

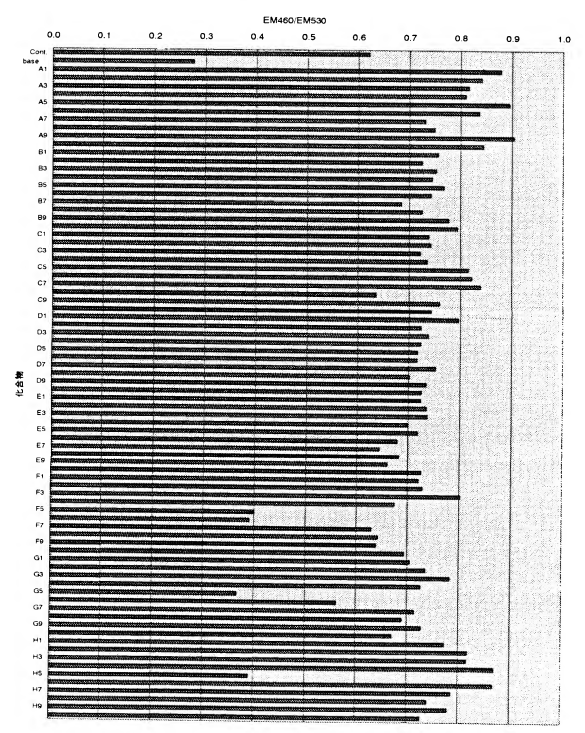


【図4】



【図5】

細胞内 cAMPレベル



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 脳に発現する新規なヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を提供する。

【解決手段】 ヒト海馬ライブラリーのスクリーニングによりヒト由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードする全長cDNAを単離した。該タンパク質は、ヒスタミン刺激により細胞内cAMP濃度を低下させる活性を有していた。このGタンパク質共役型レセプタータンパク質は、そのリガンドのスクリーニングや該タンパク質からのシグナル伝達を調節しうる医薬品候補化合物のスクリーニングのためのツールとして利用しうる。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000005072]

1. 変更年月日 1990年 8月 7日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号

氏 名 萬有製薬株式会社